# **PCT**

#### 世界知的所有権機関 囯 際 Ħt 務

# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願





(51) 国際特許分類6

C07K 14/47, C12N 15/12, C12P 21/02, 21/08, C07K 16/18, A61K 39/395, 38/17, 48/00

(11) 国際公開番号

WO99/18126

(43) 国際公開日

(81) 指定国

1999年4月15日(15.04.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/04514

JP

A1

(22) 国際出願日

1998年10月6日(06.10.98)

(30) 優先権データ

特願平9/274674

1997年10月7日(07.10.97)

JP, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

請求の範囲の補正の期限前の公開;補正書受領の際には再公

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

小野薬品工業株式会社

(ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒541-8526 大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

福島大吉(FUKUSHIMA, Daikichi)[JP/JP]

柴山史朗(SHIBAYAMA, Shiro)[JP/JP]

多田秀明(TADA, Hideaki)[JP/JP]

〒618-8585 大阪府三島郡島本町桜井3丁目1番1号

小野薬品工業株式会社 水無瀬総合研究所内 Osaka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 大家邦久, 外(OHIE, Kunihisa et al.)

〒103-0013 東京都中央区日本橋人形町2丁目2番6号

堀口第2ビル7階 大家特許事務所 Tokyo, (JP)

POLYPEPTIDE, cDNA ENCODING THE POLYPEPTIDE, AND USE OF THE BOTH (54)Title:

(54)発明の名称 ポリペプチド、そのポリペプチドをコードするcDNA、およびそれらの用途

(57) Abstract

A novel polypeptide obtained from a human library by the SST technique; a process for producing the polypeptide; a cDNA encoding the polypeptide; a fragment selectively hybridizing with the sequence of the cDNA; a replication or expression plasmid having the cDNA integrated thereinto; a host cell transformed with the plasmid; an antibody against the polypeptide; and a pharmaceutical composition containing the polypeptide or the antibody.

BNSDOCID: <WO\_

ヒトのライブラリーからSST法により得られる新規なポリペプチドおよびその製造法、そのポリペプチドをコードするcDNA、そのcDNA配列に選択的にハイブリダイズするフラグメント、そのcDNAを組み込まれた複製又は発現プラスミド、そのプラスミドで形質転換された宿主細胞、そのポリペプチドの抗体、そのペプチドまたは抗体を含有する薬学的組成物。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

アラブ首長国連邦 アルバニア アルメニア オーストリア オーストラリア アゼルバイジャン ボズニア・ヘルツェゴビナ バルバドス ベルギナー ブルギナ・ファソ ブルガリア リヒテンシュタイン リリ・ランカ リベリア レソト リトアニア ルクセンブルグ ラトウィア モルドヴァ マダガスカル マサカ田 エカ国 シスログラ・ル カログラ・ア スロエデア・レ マニスン・スティーン マニュー ファーゴン アーゴン LRSTUVCO MD AM SK SSSSTTTTT AT AU AZ BA GABGGEHGGW BB BE BF BG タジキスタン トルクメニスタン ガギギギクハイアイイアイ日ケキ北ンニニリロンンイスンイタ本ニル朝レアアシアガドルラドスリ アギ鮮ア ・ヤチリネラエ ラア スサ ア・マチリンル ン タッ ア ア・ア・ア・メリカ アド ド ンターサー アド ド ンオ TT AGSZNU AW アルカン パナジシル カナジルーシ カナダ アナン・カ 中央フリカ GR HR HU IE IL 共和国マリ MMXELOZLTC スイス コートジボアール カメルーン 中国 INSTPEKKERZC ィッシッ ノールウェー ニュー・ジーランド ボーランド キューバキプロス ポルトガル チェック セルリン 北朝鮮 韓国 カザフスタン セントルシア ロシアスーダン スーダ スウェ エストニア ーデン

# 明細書

ポリペプチド、そのポリペプチドをコードする c DNA、およびそれらの用途

5

10

15

20

25

. \*\*

# 技術分野

本発明は、新規なポリペプチド、その製造方法、そのポリペプチドをコードする c DNA、その c DNAからなるベクター、そのベクターで形質転換された宿主細胞、そのポリペプチドの抗体、およびそのペプチドまたは抗体を含有する薬学的組成物に関する。

# 背景技術

従来、ある特定のポリペプチドまたはそれをコードするcDNAを得ようとする場合、組織や細胞培養液中に目的とする生物活性を確認し、次いでポリペプチドの単離精製を経て、遺伝子をクローニングするという方法、あるいはその生物活性を指標として遺伝子を発現クローニングする方法が一般的に用いられてきた。しかし、生体内生理活性ポリペプチドは、多様な生物活性を有している場合が多いので、あるひとつの活性を指標にして遺伝子をクローニングした結果、それが既知のポリペプチドと同一であることが後になって判明するという事例が増えている。また、微量しか産生されなかったり、特別な生理的条件でのみ発現する因子も多く、そのことが単離、精製および生物活性の確認を困難なものとしている。

近年、cDNAの作製技術やシークエンス技術は急速に発展し、大量のcDNAのシークエンスを迅速に行うことができるようになった。そこでこれらの技術を利用して、様々な細胞や組織からcDNAライブラリーを作製し、ランダムにcDNAをクローニングして塩基配列を決定し、新規なポリペプチドをコードする遺伝子を単離する方法が発展している。この方法は、生化学的、遺伝学的な解析を一切必要とせずに遺伝子をクローニングし、

5

10

その塩基配列の情報を得ることができるという特徴を有しているが、目的とする遺伝子の発見は偶発的要素が大きい。

本発明者らは、これまで造血系や免疫系で働く増殖分化因子の遺伝子のクローニングを研究してきた。そして、増殖分化因子(例えば、各種サイトカイン等)のような分泌蛋白質やそのレセプターのような膜蛋白質(以下、これらをまとめて分泌蛋白質等と呼ぶ。)の大部分がそのN末端にシグナルペプチドと呼ばれる配列を有していることに着目して、シグナルペプチドをコードする遺伝子を効率的かつ選択的にクローニングする方法を鋭意検討した。その結果、動物細胞を用いて、シグナルペプチドの有無を簡単に検索できる方法(シグナルシークエンストラップ(SST)法)を見出した(特願平6-13951号参照)。さらに同じ概念のもとに、酵母を用いてさらに大量かつ簡便にシグナルペプチドをコードする遺伝子を単離する方法(酵母SST法)も開発された(米国特許No. 5,536,637参照)。

15 発明の開示

本発明者らは、治療、診断、あるいは研究上有益な新規な因子(ポリペプチド)、特に分泌シグナルを有する分泌蛋白質および膜蛋白質に着目してそれを見出すべく、鋭意検討を行なった。

その結果、多種多様な分泌蛋白質および膜蛋白質を産生していると予想される細胞株および組織、例えばヒト胎盤、成人の脳組織および脳組織由来の細胞株、ヒト骨および骨髄由来の細胞株、およびヒト臍帯静脈内皮細胞株が産生している新規な分泌蛋白質あるいは膜蛋白質、およびそれをコードするcDNAを見出すことに成功し、本発明を完成した。

本発明が提供する c D N A 配列は、クローンO N O 5 6, O N O 3 4, O X O O 3 として同定され、前記酵母S S T 法によりヒト胎盤組織から作製した c D N A ライブラリーより単離された。クローンO N O 5 6, O N O 3 4, O X O O 3 は分泌蛋白質 (ここではそれぞれO N O 5 6, O N O 3 4, O X O O 3 蛋白質として表される。)をコードする完全な c D N A

5

配列を含む全長鎖cDNAである。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドON056,ON034,OX003およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

本発明が提供するcDNA配列は、クローンOAO52, OCOO4, OMO17, OM101, OM126, OM160, OMAO16a, OM10 A016b, OMB130, OMB142, OVB100として同定され、前記酵母SST法により成人の脳組織および脳組織由来の細胞株(T98G, IMR-32, およびCCF-STTG1)から作製したcDNAライブラリーより単離された。クローンOAO52, OCOO4, OMO17, OM101, OM126, OM160, OMAO16a, OMAO16b, OM15 B130, OMB142, OVB100は分泌蛋白質(ここではそれぞれOAO52, OCOO4, OMO17, OM101, OM126, OM160, OMAO16b, OM160, OMAO16a, OMAO16b, OM160, OMAO16a, OMAO16b, OM160, OMAO16a, OMAO16b, OM160, OMAO16a, OMAO16b, OMB130, OMB142, OVB100蛋白質として表される。)をコードする完全なcDNA配列を含む全長鎖cDNAである。

20 核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチド〇A052,〇С004,〇M017,〇M101,〇M126,〇M160,〇MA016a,〇MA016b,〇M25 B130,〇MB142,〇VB100およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

本発明が提供する c D N A 配列は、クローンO A F O 6 2, O A F O 7 5,

OAG119として同定され、前記酵母SST法によりヒト骨および骨髄由来の細胞株(HAS303, LP101から作製したcDNAライブラリーより単離された。クローンOAF062, OAF075, OAG119は分泌蛋白質(ここではそれぞれOAF062, OAF075, OAG119蛋白質として表される。)をコードする完全なcDNA配列を含む全長鎖cDNAである。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチド〇AF062、〇AF075、〇AG119およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

本発明が提供するcDNA配列は、クローンOAH040, OAH058 として同定され、前記酵母SST法によりヒト臍帯静脈内皮細胞株(HUV - EC-C)から作製したcDNAライブラリーより単離された。クローンOAH040, OAH058は分泌蛋白質(ここではそれぞれOAH040, OAH058蛋白質として表される。)をコードする完全なcDNA配列を含む全長鎖cDNAである。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNお 20 よびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチド〇AH040、〇AH058およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な膜蛋白質であることが判明した。

本発明が提供するcDNA配列は、クローンOM011, OM028,
 OMB092, OMB108, OT007として同定され、前記酵母SST
 法により成人の脳組織および脳組織由来の細胞株 (IMR-32) から作製したcDNAライブラリーより単離された。クローンOM011, OM

5

10

028, OMB 092, OMB 108, OT 007 は膜蛋白質(ここではそれぞれOM 011, OM 028, OMB 092, OMB 108, OT 007 蛋白質として表される。) をコードする完全な c DN A配列を含む全長鎖 c DN Aである。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOM011,OM028,OMB092,OMB108,OT007およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な膜蛋白質であることが判明した。

本発明が提供する c D N A 配列は、クローンO A G 0 5 1, O U B 0 6 8 として同定され、前記酵母 S T 法によりヒト骨および骨髄由来の細胞株 (L P 1 0 1 およびU - 2 O S) から作製した c D N A ライブラリーより単離された。クローンO A G 0 5 1, O U B 0 6 8 は膜蛋白質(ここではそれぞれO A G 0 5 1, O U B 0 6 8 蛋白質として表される。)をコードする完全な c D N A 配列を含む全長鎖 c D N A である。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポ リペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOAG051, OUB068およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な膜蛋白質であることが判明した。

すなわち、本発明は、

(1)配列番号1、4、7、10、13、16、19、22、25、28、31、34、37、40、43、46、49、52、55、58、61、64、67、70、73、76または79で示されるアミノ酸配列からなるポリペプチド、

- (2) 前記(1) に記載したポリペプチドをコードする c D N A、
- (3) 配列番号2、5、8、11、14、17、20、23、26、29、
- 32, 35, 38, 41, 44, 47, 50, 53, 56, 59, 62,
- 65、68、71、74、77または80で示される塩基配列を有する
- 5 cDNA,
  - (4) 配列番号3、6、9、12、15、18、21、24、27、30、
  - 33, 36, 39, 42, 45, 48, 51, 54, 57, 60, 63,
  - 66、69、72、75、78または81で示される塩基配列を有する
  - cDNAに関する。

10

# 図面の簡単な説明

図1は、実施例1による各調製画分および不溶性画分の尿素による可溶化画分の電気泳動(SDS-PAGE)後のアクリルアミドゲルをイメージアナライザー(FUJI BAS2000)を用いて検出した結果のプリンター打ち出し図であり、ON056蛋白質が大腸菌内において発現していることが図中の矢印部に示されている。

#### 発明の詳細な説明

本発明は、実質的に純粋な形である配列番号1、4、7、10、13、20 16、19、22、25、28、31、34、37、40、43、46、49、52、55、58、61、64、67、70、73、76または79で示されるアミノ酸配列からなるポリペプチド、またはそのホモローグ、その配列のフラグメントおよびそのホモローグからなるポリペプチドに関する。

本発明はさらにそれらのポリペプチドをコードするcDNAに関する。より具体的には、配列番号2、5、8、11、14、17、20、23、26、29、32、35、38、41、44、47、50、53、56、59、62、65、68、71、74、77、80、3、6、9、12、15、18、21、24、27、30、33、36、39、42、45、48、

51、54、57、60、63、66、69、72、75、78または81で示される塩基配列を有するcDNA、および配列番号2、5、8、11、14、17、20、23、26、29、32、35、38、41、44、47、50、53、56、59、62、65、68、71、74、77、50、3、6、9、12、15、18、21、24、27、30、33、36、39、42、45、48、51、54、57、60、63、66、69、72、75、78または81で示される塩基配列に選択的にハイブリダイズするフラグメントを有するcDNAに関する。ハイブリダイズするcDNAには、前記配列の相補配列も含まれる。

- 実質的に純粋な形である配列番号1、4、7、10、13、16、19、22、25、28、31、34、37、40、43、46、49、52、55、58、61、64、67、70、73、76または79で示されるアミノ酸配列を有するポリペプチドとは、一般に、生産時のポリペプチドの90%以上、例えば、95、98または99%が配列番号1、4、7、10、
- 15 13、16、19、22、25、28、31、34、37、40、43、46、49、52、55、58、61、64、67、70、73、76または79で示されるアミノ酸配列を有するポリペプチドであることを意味する。

配列番号1、4、7、10、13、16、19、22、25、28、31、34、37、40、43、46、49、52、55、58、61、64、

- 20 67、70、73、76または79で示されるアミノ酸配列からなるポリペプチドのホモローグとは、一般に少なくとも20個、好ましくは少なくとも30個、例えば40、60または100個の連続したアミノ酸領域で、少なくとも70%、好ましくは少なくとも80または90%、より好ましくは95%以上相同性であるものであり、そのようなホモローグは、以後本発明のポリペプチドとして記載される。
  - さらに、配列番号1、4、7、10、13、16、19、22、25、28、31、34、37、40、43、46、49、52、55、58、61、64、67、70、73、76または79で示されるアミノ酸配列か

らなるポリペプチドのフラグメント、またはそれらのホモローグのフラグメントとは、少なくとも10アミノ酸、好ましくは少なくとも15アミノ酸、例えば20、25、30、40、50または60アミノ酸部分を意味する。

配列番号2、5、8、11、14、17、20、23、26、29、32、5、35、38、41、44、47、50、53、56、59、62、65、68、71、74、77、80、3、6、9、12、15、18、21、24、27、30、33、36、39、42、45、48、51、54、57、60、63、66、69、72、75、78または81で示される塩基配列を有するcDNAに選択的にハイブリダイズするcDNAとは、一般に、少なくとも20個、好ましくは少なくとも30個、例えば40、60または100個の連続した塩基配列領域で、少なくとも70%、好ましくは少なくとも80または90%、より好ましくは95%以上相同性であるものであり、そのようなcDNAは、以後本発明のcDNAとして記載される。

配列番号2、5、8、11、14、17、20、23、26、29、32、15 35、38、41、44、47、50、53、56、59、62、65、68、71、74、77、80、3、6、9、12、15、18、21、24、27、30、33、36、39、42、45、48、51、54、57、60、63、66、69、72、75、78または81で示される塩基配列を有するcDNAのフラグメントとは、少なくとも10塩基、好ましくは少なくとも15塩基、例えば20、25、30または40塩基部分を意味し、そのようなフラグメントも本発明のcDNAに含まれる。

さらに、本発明には、本発明のcDNAからなる複製または発現ベクターが含まれる。ベクターとしては、例えば、ori領域と、必要により前記cDNAの発現のためのプロモーター、プロモーターの制御因子などからなるプラスミド、ウィルスまたはファージベクターが挙げられる。ベクターはひとつまたはそれ以上の選択的マーカー遺伝子、例えばアンピシリン耐性遺伝子を含んでいてもよい。ベクターは、イン・ビトロ(in vitro)において、例えばcDNAに対応するRNAの製造、宿主細胞の形質転換に用いること

ができる。

20

さらに、本発明には、配列番号2、5、8、11、14、17、20、 23, 26, 29, 32, 35, 38, 41, 44, 47, 50, 53, 56, 59, 62, 65, 68, 71, 74, 77, 80, 3, 6, 9, 12, 15, 18, 21, 24, 27, 30, 33, 36, 39, 42, 5 45, 48, 51, 54, 57, 60, 63, 66, 69, 72, 75, 78または81で示される塩基配列、またはそれらのオープンリーディング フレームを有するcDNAを含む本発明のcDNAを複製または発現させる ためのベクターで形質転換された宿主細胞も含まれる。細胞としては、例え ば細菌、酵母、昆虫細胞または哺乳動物細胞が挙げられる。 10

さらに、本発明には、本発明のポリペプチドを発現させるための条件下で、 本発明の宿主細胞を培養することからなる本発明のポリペプチドの製造方法 も含まれる。培養は、本発明のポリペプチドが発現し、宿主細胞より製造さ れる条件下で行なわれることが好ましい。

本発明のcDNAは、前記のようなベクターのアンチセンス領域に挿入す 15 ることでアンチセンスRNAを製造することもできる。このようなアンチセ ンスRNAは、細胞中の本発明のポリペプチドのレベルを制御することに用 いることもできる。

本発明は、本発明におけるポリペプチドのモノクローナルまたはポリクロ ーナル抗体をも含む。さらに本発明におけるポリペプチドのモノクローナル またはポリクローナル抗体の製造方法をも含む。モノクローナル抗体は、本 発明のペプチドまたは、その断片を抗原として用い、通常のハイブリドーマ の技術により製造することができる。ポリクローナル抗体は、宿主動物(例 えば、ラットやウサギ等)に本発明のポリペプチドを接種し、免疫血清を回 収する、通常の方法により製造することができる。 25

本発明には、本発明のポリペプチド、その抗体と薬学的に許容される賦形 剤および/または担体を含有する薬学的組成物も含まれる。

(1) の本発明のポリペプチドとしては、配列番号1、4、7、10、

13、16、19、22、25、28、31、34、37、40、43、46、49、52、55、58、61、64、67、70、73、76または79で示されたアミノ酸配列を有するもの以外に、その一部が欠損したもの(例えば、配列番号1中、生物活性の発現に必須な部分だけからなるポリペプチド等)、その一部が他のアミノ酸と置換したもの(例えば、物性の類似したアミノ酸に置換したもの)、およびその一部に他のアミノ酸が付加または挿入されたものも含まれる。

よく知られているように、ひとつのアミノ酸をコードするコドンは1~6種類(例えば、Metは1種類、Leuは6種類)存在する。従って、ポリペプチドのアミノ酸配列を変えることなくcDNAの塩基配列を変えることができる。

- (2)で特定される本発明のcDNAには、(1)の配列番号1、4、7、10、13、16、19、22、25、28、31、34、37、40、43、46、49、52、55、58、61、64、67、70、73、76または79で示されるポリペプチドをコードするすべての塩基配列群が含まれる。塩基配列を変えることによって、ポリペプチドの生産性が向上することがある。
  - (3)で特定されるcDNAは、(2)で示されるcDNAの一態様であり、天然型配列を表わす。
- 20 (4)に示されるcDNAは、(3)で特定されるcDNAに天然の非翻 訳部分を加えた配列を示す。

配列番号3で示される塩基配列を有するcDNAの作製は、以下の方法に従って行われる。

はじめに酵母SST法(米国特許No. 5, 536, 637に記載)の概要について説 25 明する。

サッカロマイセス・セレビシェ(<u>Saccharomyces cerevisiae</u>)などの酵母がショ糖またはラフィノースをエネルギー源や炭素源として利用するためにはインベルターゼを培地中に分泌しなければならない(インベルターゼはラ

5

フィノースをショ糖とメリビオースに、ショ糖をフルクトースとグルコース に分解する酵素である。)。また数多くの既知の哺乳類のシグナルペプチド は酵母のインベルターゼを分泌させ得ることが知られている。これらの知見 から、酵母のインベルターゼの分泌を可能にする新規のシグナルペプチドを 哺乳類の c D N A ライブラリーからラフィノース培地上での酵母の生育を指 標にスクリーニングする方法として本方法は開発された。翻訳開始点ATG を除した非分泌型のインベルターゼ遺伝子SUC2(GENBANK accession No. V01311)を酵母の発現ベクター (発現用プロモーター (ADHプロモー ター) およびターミネーター (ADHターミネーター) はAAH5プラスミ 10 ド (Gammerer, Methods in Enzymol. 101, 192-201, 1983) 由来で、酵母複製 起点は2m ori、酵母選択マーカーにはTRP1、大腸菌複製起点はCo 1E1 ori、大腸菌 薬剤耐性マーカーにはアンピシリンが使用されてい る。)に組み込んで酵母SST用ベクターpSUC2を作製した。その SUC2遺伝子の上流に哺乳類のcDNAを組 み込んで、酵母SST cDNAライブラリーを調製した。このライブラリーを分泌型インベルター 15 ゼを欠損している酵母に形質転換した。組み込まれた哺乳類 c D N A がシグ ナルペプチドをコードしている場合、酵母で発現されたインベルターゼに対 しても分泌作用をもつと考えられ、その結果ラフィノース培地上での生育が 可能となる。よって出現したコロニーから酵母を培養してプラスミドを調製 20 し、インサートcDNAの塩基配列を決定することによって、新規なシグナ ルペプチドの検索を迅速かつ容易にした。

酵母SST cDNAライブラリーの作製は、

- (1)対象となる細胞よりmRNAを単離し、特定の制限酵素(酵素 I)サイトを連結したランダムプライマーを用いて二本鎖 c DNAを合成し、
- 25 (2) 酵素 I とは異なる特定の制限酵素(酵素II) サイトを含むアダプター を連結して、酵素 I で消化した後、適当なサイズで分画し、
  - (3) 酵母発現ベクター内のシグナルペプチドを削除したインベルターゼ遺伝子の上流に得られた c DNA断片を連結し、形質転換する工程よりなる。

各工程を詳しく説明すると、工程(1)では、対象となる哺乳類の臓器や細胞株などより、必要により適当な刺激剤で刺激した後、公知の方法(以下、公知の方法は特に記載がなければMolecular Cloning (Sambrook, J., Fritsch, E. F. およびManiatis, T. 著、Cold Spring Harbor Laboratory Pressより1989年に発刊)またはCurrent Protocol in Molecular Biology (F. M. Ausubelら編、John Wiley&Sons, Incより発刊)に記載の方法に従って行われる。)に従ってmRN Aの単離が行われる。

対象となる細胞としては、T98G(ヒトグリア芽細胞腫株:ATCC No. CRL-1690) 、 I M R - 3 2 (ヒト神経芽細胞腫株: ATCC No. CCL-127) 、 U -2OS (ヒト骨肉腫株:ATCC No. HTB-96)、CCF-STTG1 (ヒトア 10 ストロ細胞 腫株: ATCC No. CRL-1718) 、HAS303 (ヒト骨髄ストロー マ細胞株:東京 医科大学第一内科外山圭助教授、相沢信助手より供与。 J. Cell. Physiol. 148, 245-251, 1991 およびExperimental Hematol. 22, 482-487, 1994に記載)、LP 101 (ヒト骨髄ストローマ細胞株:東京医 15 科大学第一内科外山圭助教授、相沢信助手より供与。J. Cell. Physiol. 148. 245-251, 1991およびExperimental Hematol. 22, 482-487, 1994 に記載) ま たはHUV-EC-C (ヒト臍帯静脈血管内皮細胞: ATCC No. CRL-1730) が 挙げられる。また組織としては、ヒト胎盤およびヒト成人脳が挙げられる。 ランダムプライマーを用いる二本鎖 c D N A の合成は公知の方法により行わ 20 れる。

アダプターに連結される制限酵素(酵素 I)サイトと次の工程(2)で用いられる制限酵素(酵素 II)サイトは、互いに異なるものであれば何を用いてもよい。好ましくは、酵素 I として X h o I、酵素 II としては E c o R I が用いられる。

25 工程(2)ではT4DNAポリメラーゼで末端を平滑化し、酵素IIアダプターを連結した後、酵素Iで消化し、アガロース電気泳動(AGE)により300~800bpのcDNAを分画する。酵素IIは、前記したように酵素Iと異なるものなら何でもよい。

工程(3)は、酵母発現用プラスミドベクターに連結されたシグナルペプチドを削除したインベルターゼの遺伝子の上流に(2)で得られたcDNA断片を組み込んで大腸菌に形質転換する工程である。ここで酵母発現用プラスミドベクターとしては種々のものが知られているが、例えば、大腸菌内でも機能するYEp24などが用いられるが、好適には前述したプラスミドpSUC2が用いられる。

5

10

15

20

形質転換のための宿主大腸菌株はすでに多くのものが知られており、好ましくはDH10Bのコンピテントセルである。また形質転換方法は公知のいずれを用いてもよいが、好ましくはエレクトロポレーション法により行われる。形質転換体は常法により培養され、酵母SST用のcDNAライブラリーが得られる。

このcDNAライブラリーは、すべてのクローンが前記のcDNA断片を含んでいるわけではないし、またすべてが未知の(新規の)シグナルペプチドをコードする遺伝子断片とは限らない。そこで、次に前記ライブラリーから未知のシグナルペプチドをコードする遺伝子断片をスクリーニングする必要がある。

すなわち、cDNAライブラリーをインベルターゼ遺伝子をもたない酵母 Saccharomyces cerevisiae (例えばYT455株など)またはインベルターゼ遺伝子を人為的に欠損させた株 (公知の方法に従い作製可能)を用いることができる。酵母の形質転換は公知の方法、例えば酢酸リチウム法によって行われる。形質転換体を選択培地で生育後、ラフィノースを炭素源とする培地に移し、生育可能なコロニーを選択し、プラスミドを回収する。ラフィノースを炭素源として酵母が生育したということは、ライブラリー中に何らかの分泌蛋白質のシグナルペプチドが組み込まれていたことを示している。

25 次に、単離した陽性クローンについて、塩基配列を決定し、未知の蛋白質をコードすることが明らかになった c DNAについては、それをプローブとして全長クローンを単離し、全長の塩基配列を決定することができる。これらの操作は、当業者にとってすべて公知の方法で行われる。

配列番号2、5、8、11、14、17、20、23、26、29、32、35、38、41、44、47、50、53、56、59、62、65、68、71、74、77、80、3、6、9、12、15、18、21、24、27、30、33、36、39、42、45、48、51、54、57、60、63、66、69、72、75、78または81で示される塩基配列が、一部、好ましくは全てが確定されると哺乳類に存在する本発明の蛋白質をコードするcDNAもしくは本発明蛋白質のホモローグおよびサブセットをコードするcDNAを得ることができる。適当な塩基配列を有するオリゴヌクレオチドを合成し、それを用いて、哺乳類由来のcDNAライブラリーあるいはmRNAからPCR法により、あるいは適当な塩基配列の断片をプローブとしてハイブリダイズさせることにより、他の哺乳類2DNAライブラリーあるいはそのゲノムライブラリーから、他の哺乳類型の本発明蛋白質をコードするcDNAを得ることができる。

このようにして得られた c D N A が、S S T で得られた c D N A 断片の塩 基配列(またはその相同配列)を含んでいるならばシグナルペプチドをコードしていることになるので、その c D N A が全長、またはほぼ全長であることは明らかである(シグナルペプチドは例外なく蛋白質のN 末端に存在することから、c D N A のオープンリーディングフレームの 5 ・末端にコードされている。)。

20 さらに公知の方法に従い、前記 c D N A をプローブとしてノザン (Northern)解析によって全長の確認をしてもよい。ハイブリダイズしたバンドから得られるm R N A のサイズとその c D N A のサイズを比較し、ほぼ同じであればその c D N A はほぼ全長であると考えられる。

配列番号2、5、8、11、14、17、20、23、26、29、32、25 35、38、41、44、47、50、53、56、59、62、65、68、71、74、77、80、3、6、9、12、15、18、21、24、27、30、33、36、39、42、45、48、51、54、57、60、63、66、69、72、75、78または81で示される塩

基配列が一旦確定されると、その後は、化学合成によって、あるいはこれらの塩基配列の断片を化学合成し、これをプローブとしてハイブリダイズさせることにより、本発明のcDNAを得ることができる。さらに、本cDNAを含有するベクターcDNAを適当な宿主に導入し、これを増殖させることによって、目的とするcDNAを必要量得ることができる。

本発明のポリペプチドを取得する方法としては、

- (1) 生体または培養細胞から精製単離する方法、
- (2) ペプチド合成する方法、または
- (3) 遺伝子組み換え技術を用いて生産する方法、
- 10 などが挙げられるが、工業的には(3)に記載した方法が好ましい。

遺伝子組み換え技術を用いてポリペプチドを生産するための発現系(宿主 ーベクター系)としては、例えば、細菌、酵母、昆虫細胞および哺乳動物細 胞の発現系が挙げられる。

例えば、大腸菌で発現させる場合には、成熟蛋白質部分をコードする c DNAの5 末端に開始コドン (ATG)を付加し、得られたc DNAを、 適当なプロモーター (例えば、t r p プロモーター、 l a c プロモーター、 λ P L プロモーター、 T 7 プロモーター等)の下流に接続し、大腸菌内で機能するベクター (例えば、p B R 3 2 2、p U C 1 8、p U C 1 9等)に挿入して発現ベクターを作製する。

20 次に、この発現ベクターで形質転換した大腸菌(例えば、E. Coli DH1、E. Coli JM109、E. Coli HB101株等)を適当な培地で培養して、その菌体より目的とするポリペプチドを得ることができる。また、バクテリアのシグナルペプチド(例えば、pelBのシグナルペプチド)を利用すれば、ペリプラズム中に目的とするポリペプチドを分泌することもできる。さらに、他のポリペプチドとのフュージョン・プロテイン(fusion protein)を生産することもできる。

また、哺乳動物細胞で発現させる場合には、例えば、配列番号3、6、9、1.2、1.5、1.8、2.1、2.4、2.7、3.0、3.3、3.6、3.9、4.2、

45、48、51、54、57、60、63、66、69、72、75、78または81で示される塩基配列をコードするcDNAを適当なベクター (例えば、レトロウイルスベクター、パピローマウイルスベクター、ワクシニアウイルスベクター、SV40系ベクター等)中の適当なプロモーター (例えば、SV40プロモーター、LTRプロモーター、メタロチオネインプロモーター等)の下流に挿入して発現ベクターを作製する。次に、得られた発現ベクターで適当な哺乳動物細胞(例えば、サルCOS-7細胞、チャイニーズハムスターCHO細胞、マウスL細胞等)を形質転換し、形質転換体を適当な培地で培養することによって、本発明の蛋白質が分泌蛋白質の場合で、次のように発現される。

本発明の蛋白質が分泌蛋白質の場合、その細胞上清中に目的とするポリペプチドが発現される。さらに、その他のポリペプチド、例えば抗体の定常領域(Fc portion)をコードするc DNA断片と連結することによって、フュージョン・プロテイン(fusion protein)を生産することもできる。

一方、本発明の蛋白質が膜蛋白質の場合、その細胞膜上に目的とするポリペプチドが発現される。また配列番号3、6、9、12、15、18、21、24、27、30、33、36、39、42、45、48、51、54、57、60、63、66、69、72、75、78または81で示される塩基配列をコードするcDNAの膜貫通領域を欠いた欠失体を前記ベクターに20 挿入し、これを用いて適当な哺乳類動物細胞を形質転換することによって、その培養液中に目的とする可溶性ポリペプチドが分泌される。さらにその膜貫通領域を欠いた欠失体をコードするcDNA断片とその他のポリペプチド、例えば抗体の定常領域(Fc portion)をコードするcDNA断片を連結することによって、フュージョン・プロテイン(fusion protein)を生産することもできる。

以上のようにして得られたポリペプチドは、一般的な生化学的方法によって 工単離精製することができる。 5

20

25

# 産業上の利用可能性

本発明のポリペプチドおよびそれをコードする c DNAは、一つあるいは それ以上の効果あるいは生物活性(以下に列挙するアッセイに関連するものを含む。)を示すことが考えられる。本発明の蛋白質に関して記述される効果あるいは生物活性は、その蛋白質の投与あるいは使用により、あるいは、その蛋白質をコードする c DNAの投与あるいは使用(例えば、遺伝子療法や c DNA導入に適したベクター)により、提供される。

[サイトカイン活性および細胞増殖/分化活性]

本発明の蛋白質は、サイトカイン活性および細胞増殖(誘導あるいは阻 害) /分化活性(誘導あるいは阻害)を示す可能性、あるいはある細胞集団 に他のサイトカインの産生を誘導あるいは抑制すると考えられる。全ての既 知のサイトカインを含む、現在発見されている多くの蛋白性因子は、因子に 依存した一つあるいはそれ以上の細胞増殖アッセイ法で、活性を示してきた ので、それらのアッセイは、サイトカイン活性の便利な確認法として機能す 15 る。本発明の蛋白質の活性は、多くの従来の因子依存性の細胞株の細胞増殖 アッセイのうちのいずれかによって証明され得る。

#### 「免疫刺激/抑制活性]

本発明の蛋白質は、免疫刺激活性および免疫抑制活性を示すと考えられる。また、ある蛋白質は、例えば、Tリンパ球およびBリンパ球あるいはどちらか一方の成長および増殖を制御(刺激あるいは抑制)することや、同様にNK細胞や他の集団の細胞傷害性活性に影響を与えることによって、様々な免疫不全および疾患(severe combined immunodeficiency(SCID)を含む)の治療に効果を示すと考えられる。これらの免疫不全は遺伝性である場合もあるし、例えば、HIVのようなウィルスや、同様に細菌やカビの感染が原因で起こる場合もある。あるいは、自己免疫疾患から由来する可能性もある。より特殊な場合に、HIV、肝炎ウィルス(hepatitis viruses)、ヘルペスウィルス(herpes viruses)、マイコバクテリア(mycobacteria)、リーシュマニア(leishmania)、マラリア(malaria)およびカンジダ

(candida) のような様々なカビ感染を含むウィルス、細菌、カビあるいは他の感染による感染症の原因を、本発明の蛋白質を用いることによって治療できると考えられる。もちろん、この関連より、本発明の蛋白質は、免疫システムが増大していることが一般的に示唆される場所、すなわち癌治療の箇所において効果を示すと考えられる。

本発明の蛋白質は、アレルギー反応および喘息や他の呼吸器系疾患のような状況の治療に効果にも効果を示すと考えられる。免疫抑制が望まれるような、例えば、喘息や関連呼吸器疾患を含む他の状態にも、本発明の蛋白質を 用いて治療できると考えられる。

10 本発明の蛋白質は、例えば、敗血病性のショックあるいは全身性炎症反応 症候群 (SIRS) のような感染、炎症性大腸炎、クローン病に関連する、 あるいは、IL-11により効果が証明されたTNFやIL-1のようなサイトカインの過剰産生から由来する慢性あるいは急性の炎症を抑制する可能 性もある。

#### 15 「造血細胞制御活性〕

5

本発明の蛋白質は、造血細胞の制御に、またそれに応じて骨髄球様細胞あるいはリンパ球様細胞の欠乏に対する治療にも効果を示すと考えられる。コロニー形成細胞あるいは因子依存性細胞株の援助の下での極く弱い生物活性でさえも、造血細胞の制御に係わることを示唆する。その生物活性とは、次に挙げる全てあるいはそのいずれかで例えられるようなものに係わるものである。赤血球前駆細胞のみの成長および増殖を支持、あるいは他のサイトカインとの組み合わせ、また、それが示唆する有効性、例えば様々な貧血の治療、あるいは赤血球前駆細胞および赤血球あるいはそのどちらかの産生を刺激する放射線療法/化学療法と組み合わせての使用;顆粒球および単球/マクロファージのような骨髄球の成長および増殖を支持(すなわち、古典的なCSF活性)、化学療法に伴う骨髄抑制を防ぐための化学療法との併用;巨核球の成長および増殖およびそれに続く血小板の成長および増殖の支持、それによって血小板減少症のような様々な血小板障害を防御および治療を可能

20

とする血小板輸血の際あるいは相補的な一般的使用;前記造血細胞の幾つかあるいは全ての細胞へ成熟可能な造血幹細胞の成長および増殖の支持、従って、様々な幹細胞障害(限定はされないが、再生不良性貧血および発作性夜間血色素尿症を含む、移植で一般的に治療されるようなもの)に治療的効果を見い出せる、また、正常細胞あるいは遺伝子療法のため遺伝的に操作された細胞をイン・ビトロ(in vitro)あるいはエキソ・ビボ(ex vivo)(すなわち、骨髄移植に伴う)どちらかで、放射線療法/化学療法後の幹細胞分画の再構築を行うことも同様である。

本発明の蛋白質は、他の方法の中で、以下の方法により測定することが可 10 能である。

### [組織生成/修復活性]

5

本発明の蛋白質は、損傷治癒および組織修復、また、火傷、切開、および 遺瘍の治療と同様に、骨、軟骨、腱、靭帯、および神経組織成長あるいは再 生のいずれかに使用されると考えられる。

- 15 骨を正常に形成しない環境での軟骨および骨あるいはいずれかの成長を誘導するような本発明の蛋白質は、ヒトおよび他の動物の骨折および軟骨損傷あるいは欠損の治癒に適用される。また、本発明の蛋白質を使用する製剤は、開放骨折と同様に閉鎖骨折の整復、また人工関節の固定の改良や、予防的使用にも有効であると考えられる。骨形成剤により誘導された新生骨形成は、
- 20 先天性、外傷性、癌切除術により誘発した頭蓋顔面の欠損の修復に貢献する。 また、美容形成外科分野にも有効である。

本発明の蛋白質は、歯根膜症の治療および他の歯の修復にも使用されると考えられる。そのような薬品は、骨形成細胞を引き寄せ、その細胞の増殖を刺激し、その前駆細胞の分化を誘導する環境を提供すると考えられる。本発明の蛋白質は、骨および軟骨あるいはいずれかの修復を刺激することを通して、あるいは炎症あるいは炎症過程で介される組織破壊(コラゲナーゼ活性や破骨細胞の活性)の過程を阻止することにより、骨粗鬆症および骨関節炎の治療に有効であると考えられる。

本発明の蛋白質に起因すると考えられる組織再生活性の別のカテゴリーは 腱/靭帯形成である。本発明の蛋白質は、腱/靭帯様組織あるいは他の組織 が正常に形成されない環境でそのような組織形成を誘導するものであるが、 ヒトおよび他の動物における腱/靭帯の裂傷、奇形、および他の腱/靭帯の 障害の治癒に適用できる。腱/靭帯様組織を誘導する蛋白質を使用する製剤 は、骨あるいは他の組織への腱/靭帯の固定の改良、および腱/靭帯組織の 欠損の修復での使用はもちろん、腱あるいは靭帯の損傷の防御に対する予防 的使用も考えられる。本発明の構成物により誘導された新生腱/靭帯様組織 形成は、先天性、外傷、あるいは他の起源の腱あるいは靭帯欠損の修復に貢 献する。また、腱あるいは靭帯の貼付あるいは修復という美容形成外科でも 有効である。本発明の構成物は、腱/靭帯形成細胞を引き寄せ、その細胞の 増殖を刺激し、その前駆細胞の分化を誘導する環境を提供すると考えられる。 あるいは、組織修復を果たすためイン・ビボ (in vivo) への返還に備えてエ キソ・ビボ (ex vivo) で腱/靭帯細胞あるいはその前駆細胞を誘導する。本 発明の構成物は、腱炎、手根トンネル症候群 (Carpal tunnel syndrome) 、 および他の腱あるいは靭帯欠損の治療にも有効である。本発明の構成物には、 適当なマトリックスおよびキャリアーと同様に当業者に良く知られている錯 化(Sequestering)剤も含まれる。

本発明の蛋白質は、神経細胞の増殖、および、神経および脳組織の再生、すなわち、神経細胞あるいは神経組織の変性、死、あるいは外傷を含む機械的および外傷的障害と同様に中枢および末梢神経系疾患および神経病の治療に対しても効果を示すと考えられる。より特異的には、ある蛋白質は、末梢神経障害、末梢神経症、および局所的神経症のような末梢神経系の疾患、およびアルツハイマー病、パーキンソン病、ハンチントン病、筋萎縮性側策症(amyotrophic lateral)、およびシャイードレーガー(Shy-Drager)症候群のような中枢神経系の疾患の治療に有効であると考えられる。更に本発明に応じて治療され得る条件には、脊髄障害、頭部外傷、および脳卒中等の脳血管疾患のような機械的および外傷的障害を含む。化学療法あるいは他の治療

5

10

15

20

から起因する末梢神経症も本発明の蛋白質を用いて治療可能である。

本発明の蛋白質は、例えば、膵臓、肝臓、腸、腎臓、皮膚、内皮を含む臓器、平滑、骨格あるいは心臓筋肉、および血管内皮を含む血管組織のような他の組織を生成する活性、あるいはそのような組織を構成する細胞の増殖を促進する活性を示す可能性も期待される。望まれる効果の一部は、正常組織を再生させる繊維性瘢痕(scarring)の阻害によっても担われると考えられる。

本発明の蛋白質は、消化管保護あるいは再生、および肺あるいは肝臓の繊維化、様々な組織の再還流損傷、および全身性サイトカイン障害に起因する 状態に対する治療にも有効であると考えられる。

# [アクチビン/インヒビン活性]

5

10

15

20

25

本発明の蛋白質は、アクチビン/インヒビンに関連した活性を示すと考えられる。アクチビンは濾胞刺激ホルモン(FSH)の放出を刺激する活性によって特徴づけられるが、インヒビンは、濾胞刺激ホルモン(FSH)の放出を阻害する活性によって特徴づけられる。よって、本発明の蛋白質は、単独あるいはインヒビンaファミリーのメンバーとのヘテロダイマーで、哺乳類動の雌の受精率を減少させ、雄の精子形成を減少させるインヒビンの活性に基づく避妊調節剤として有効であると考えられる。充分量の他のインヒビンの投与によって、哺乳動物の不妊を誘導可能である。一方、本発明の蛋白質は、インヒビンbグループの他の蛋白質サブユニットとのホモダイマーあるいはヘテロダイマーで、前脳下垂体の細胞からFSHの放出を刺激するアクチビン分子の活性に基づいた治療的な不妊誘導として有効であると考えられる(米国特許4、798、885を参照)。本発明の蛋白質は、牛、羊、および豚のような家畜の生涯出産能力可能な期間を延ばすために、性的に未熟な哺乳類動物における妊娠開始を早めることに有効であると考えられる。

#### [走化性/化学運動性活性]

本発明の蛋白質は、例えば、単球、好中球、T細胞、マスト細胞、好酸球、および内皮細胞、あるいはそのいずれかを含む、哺乳動物の細胞に対して、

5

10

20

25

例えばケモカインとして働く走化性/化学運動性活性を有すると考えられる。 走化性/化学運動性蛋白質は、反応の望まれる部位へ、望まれる細胞集団を 固定化あるいは引き寄せるため使用されることが可能である。走化性/化学 運動性蛋白質は、局所的な感染と同様に、創傷および他の外傷の治療に特別 な優位性を提供する。例えば、リンパ球、単球、あるいは好中球を腫瘍ある いは感染部位へ引き寄せることは、腫瘍あるいは感染部位に対する免疫応答 を改善する結果となると考えられる。

蛋白質やペプチドは、もしそれが直接あるいは間接的に特殊な細胞集団に対して指示された方向あるいは運動を刺激可能であれば、そのような細胞集団に対する走化性活性を保持している。望ましくは、その蛋白質やペプチドは、細胞の指示された運動を直接的に刺激する活性を保持する。特別な蛋白質がある集団の細胞に対し走化性活性を保持するか否かは、どんな既知の細胞走化性のアッセイ法にそのような蛋白質あるいはペプチドを使用しても容易に決定できる。

## 15 [凝血および血栓活性]

本発明の蛋白質は、凝血あるいは血栓活性も示すと考えられる。結果として、そのような蛋白質は、様々な凝固障害(血友病のような遺伝性障害を含む。)の治療に有効であると期待される。あるいは、外傷、手術または他の原因により生じた創傷の治療における凝固および他の凝血事象を促進させることが期待される。本発明の蛋白質は、血栓の形成の溶解あるいは阻害(血栓あるいは卒中等)、およびそれより生じる状態の治療および予防にも効果があると考えられる。

#### [受容体/リガンド活性]

本発明の蛋白質は、受容体、受容体/リガンドあるいは受容体/リガンドのインヒビターあるいはアゴニストとしての活性を示す可能性もある。そのような受容体およびリガンドの例として、サイトカイン受容体およびそのリガンド、受容体キナーゼおよびそのリガンド、受容体フォスファターゼおよびそのリガンド、細胞間相互作用に関連した受容体(Selectin, Integurin、

およびそのリガンド、受容体キナーゼ等の細胞接着分子を含む。)およびそのリガンド、および抗原提示、抗原認識、および細胞性および液性免疫反応の発達に係わる受容体/リガンドの組み合わせが挙げられるが、これらに制限されるものではない。受容体およびリガンドは、その相互作用に対する可能なペプチドあるいは小分子のインヒビターのスクリーニングにも有効である。本発明の蛋白質は、それ自身受容体/リガンド(受容体およびリガンドの断片を含むが、制限されるものではない。)の相互作用のインヒビターとして有効であると考えられる。

# [その他の活性]

- 10 本発明の蛋白質は、以下に示す付加的な活性あるいは効果の一つあるいは それ以上を示すと考えられる:細菌、ウィルス、カビ、および他の寄生虫を 含む感染性の物質を殺傷する;身長、体重、髪の色、目の色、肌あるいは他 の組織の色素沈着、あるいは器官の大きさ(例えば、胸部増量あるいは減 量)等の身体的特徴を抑制あるいは促進する効果を及ぼす;食餌脂肪、蛋白 質、あるいは炭水化物の分解に効果を及ぼす;食欲、性欲、ストレス、認識 (認識障害)、鬱病、暴力行動を含む行動特徴に効果を及ぼす;鎮痛効果あ るいは他の痛みを減少させる効果を及ぼす;胚性幹細胞の造血系以外の他の 系統への分化および増殖を促進する;および、酵素の場合、その酵素の欠失 を補う、また関連疾患を治療する。
- 20 前記活性を有する蛋白質は、例えば、B細胞、T細胞、肥満細胞の増殖または細胞死、免疫グロブリンのクラススイッチ促進によるクラス特異的誘導、B細胞の抗体産生細胞への分化、顆粒球前駆細胞の増殖または分化、細胞死、単球・マクロファージ前駆細胞の増殖または分化、細胞死、好中球、単球・マクロファージ、好酸球、好塩基球の増殖または機能亢進、細胞死、巨核球1000円で、好酸球、好中球前駆細胞の増殖または分化、細胞死、 国またはT前駆細胞の増殖または分化、細胞死、赤血球の産生促進、赤血球、好中球、好酸球、好塩基球、単球・マクロファージ、肥満細胞、巨核球前駆細胞の増殖支持、好中球、単球・マクロファージ、B細胞またはT細胞の遊

走促進、胸腺細胞の増殖または細胞死、脂肪細胞の分化抑制、ナチュラルキラー細胞の増殖または細胞死、造血幹細胞の増殖または細胞死、幹細胞および各種造血前駆細胞の増殖抑制、間葉系幹細胞からの骨芽細胞、軟骨細胞への分化促進または増殖、細胞死、あるいは破骨細胞の活性化や単球から破骨細胞への分化促進による骨吸収の促進の作用を本発明のポリペプチドのみで、またリガンドーレセプター間の結合を介して、あるいは他の分子と相乗的に働くことにより有すると考えられる。

また本発明のペプチドは神経系にも作用することが予測されるので、各種神経伝達物質作動性神経細胞への分化ならびにそれらの生存維持または細胞死、グリア細胞の増殖促進または細胞死、神経突起の伸展、神経節細胞の生存維持または細胞死、アストロサイトの増殖または分化促進または細胞死、末梢神経の増殖または生存維持、細胞死、シュワン細胞の増殖または細胞死、運動神経の増殖または生存維持、細胞死の作用もあると考えられる。

さらに、本発明のポリペプチドは初期胚の発生過程において、外胚葉誘導作用による表皮、脳、背骨、神経の器官形成、中胚葉誘導作用による背索結合組織(骨、筋肉、腱)、血球細胞、心臓、腎臓、生殖巣の器官形成、あるいは内胚葉誘導作用による消化器系臓器(胃、腸、肝臓、膵臓)、呼吸器系(肺、気管)の形成に促進的または抑制的に作用すると考えられるとともに、生体においても前記器官の増殖あるいは増殖抑制作用を有すると考えられる。

したがって、本発明のポリペプチドはそれ自身で、免疫系または神経系もしくは骨代謝の機能の低下または亢進に関する疾患、または造血系細胞の発育不全または異常増殖、例えば、炎症性疾患(リウマチ、潰瘍性大腸炎等)、骨髄移植後の造血幹細胞の減少症、ガン、白血病に対する放射線照射または化学療法剤投与後の白血球、血小板、B細胞またはT細胞の減少症、貧血、

25 感染症、ガン、白血病、AIDS、骨代謝異常(骨粗鬆症等)、各種変性疾患(アルツハイマー病、多発性硬化症等)、あるいは神経損傷の予防または治療薬として用いることが期待される。

また本発明のポリペプチドは、外胚葉、中胚葉または内胚葉由来器官の分

5

10

15

化または増殖作用を有すると考えられるので、各器官(表皮、骨、筋肉、腱、 心臓、腎臓、胃、腸、肝臓、膵臓、肺、気管等)の組織修復剤として用いる ことも期待される。

また、本発明のポリペプチドのポリクローナル抗体またはモノクローナル 抗体を用いて、生体における本発明のポリペプチドの定量が行なえ、これに よって本ポリペプチドと疾患との関係の研究あるいは疾患の診断等に利用す ることができる。ポリクローナル抗体およびモノクローナル抗体は本発明の ポリペプチドあるいはその断片を抗原として用いて常法により作製すること ができる。

10 また本発明のポリペプチド(好ましくは、その細胞外ドメインのポリペプチド)を用いることにより、例えばアフィニティーカラムを作製して、本発明のポリペプチドと結合する既知または未知の蛋白質(リガンド)の同定、精製あるいはその遺伝子クローニングを行うことができる。

また本発明のポリペプチド(好ましくは、その膜貫通領域または細胞内ド メインのポリペプチド)を用いて、例えばウエストーウエスタン法により、 または前記 c DNA (好ましくは、本発明ポリペプチドの膜貫通領域または 細胞内ドメインをコードする c DNA) を用いて、例えば酵母 2 ーハイブ リッド法により本発明のポリペプチドと細胞質内で相互作用する下流のシグナル伝達分子の同定、遺伝子クローニングを行うこともできる。

20 さらに本発明のポリペプチドを用いることによって、本発明のポリペプチドレセプターアゴニスト、アンタゴニストおよび受容体 - シグナル伝達分子間の阻害剤等のスクリーニングを行うこともできる。

本発明のcDNAは、多大な有用性が期待される本発明のポリペプチドを生産する際の重要かつ必須の鋳型となるだけでなく、遺伝病の診断や治療(遺伝子欠損症の治療またはアンチセンスDNA(RNA)によって、ポリペプチドの発現を停止させることによる治療等)に利用できる。また、本発明のcDNAをプローブとしてジェノミック(genomic)DNAを分離できる。同様にして、本発明cDNAと相同性の高いヒトの関連ポリペプチドの遺伝

25

子、またマウス以外の生物における本発明ポリペプチドと相同性の高いポリーペプチドの遺伝子を分離することも可能である。

# [医薬品への適用]

5

10

15

前記の疾患に適応するために、本発明のポリペプチド、あるいは本発明のポリペプチドに対する抗体は通常、全身的又は局所的に、一般的には経口または非経口の形で投与される。好ましくは、経口投与、静脈内投与および脳室内投与である。

投与量は、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常、成人一人あたり、一回につき、 $100\mu$ gから100mgの範囲で、一日一回から数回経口投与されるか、または成人一人あたり、一回につき、 $10\mu$ gから100mgの範囲で、一日一回から数回非経口投与される。

もちろん前記したように、投与量は、種々の条件により変動するので、前 記投与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を越えて必要な場合 もある。

本発明化合物を投与する際には、経口投与のための固体組成物、液体組成物およびその他の組成物、非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤等として用いられる。

経口投与のための固体組成物には、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒 20 剤等が含まれる。カプセルには、ソフトカプセルおよびハードカプセルが含 まれる。

このような固体組成物においては、一つまたはそれ以上の活性物質が、少なくとも一つの不活性な希釈剤(例えば、ラクトース、マンニトール、グルコース、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)と混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加物、例えば、潤滑剤(ステアリン酸マグネシウム等)、崩壊剤(繊維素グリコール酸カルシウム等)、安定化剤(ヒト血清アルブミン、ラクトース等)、溶解補助剤(アル

15

20

ギニン、アスパラギン酸等)を含有していてもよい。

錠剤または丸剤は、必要により白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等の胃溶性あるいは腸溶性のフィルムで被膜してもよいし、また2以上の層で被膜してもよい。

5 さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセルも包含される。

経口投与のための液体組成物は、薬学的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般に用いられる不活性な希釈剤(例えば、精製水、エタノール等)を含んでいてもよい。この様な組成物は、不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、

10 芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

経口投与のためのその他の組成物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、それ自体公知の方法により処方されるスプレー剤が含まれる。この組成物は不活性な希釈剤以外に亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような安定化剤、塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸のような等張剤を含有していてもよい。スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第2,868,691号および同第3,095,355号明細書に詳しく記載されている。

本発明による非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤を包含する。水性または非水性の溶液剤、懸濁剤としては、一つまたはそれ以上の活性物質が、少なくとも一つの不活性な希釈剤と混合される。水性の希釈剤としては、例えば注射用蒸留水および生理食塩水が挙げられる。非水性の希釈剤としては、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80(登録商標)等が挙げられる。

25 このような組成物は、さらに防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤 (例えば、ヒト血清アルブミン、ラクトース等)、溶解補助剤 (例えば、アルギニン、アスパラギン酸等)のような補助剤を含んでいてもよい。

# 発明を実施するための最良の形態

以下に本発明の実施例を挙げて本発明をより具体的に説明するが、これら は本発明の範囲を制限するものではない。

- 5 実施例1:クローンON056
  - (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト胎盤組織よりTRIzol reagent) (登録商標、GIBCO BRL社より販売) を用いて全RNAを抽出し、mRNAピュリフィケーションキット (mRNA Purification Kit) (商品名、Pharmacia社より販売) を用いてpoly(A) +RNAを精製した。

(2)酵母SST cDNAライブラリーの調製

前記のpoly(A) <sup>†</sup>RNAを鋳型にXhoI部位を連結したランダム9 mer: 5'-CGATTGAATTCTAGACCTGCCTCGAGN NNNNNNN-3'(配列番号82)をプライマーとして、スーパー・

- 15 スクリプト・プラスミドシステム (Super Script Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloning) (商品名、GIBCO BRL社より販売) を用いて 2本鎖 c DNAの合成を行なった。 E c o R I アダプター (GIBCO BRL社より 販売) をDNAライゲーションキット 2 (DNA ligation kit ver. 2) (商品名 宝酒造 (株) より販売。以後 c DNAの連結はすべて本キットを使用し
- 20 た。)を用いて連結した後、XhoIで消化し、アガロース電気泳動で300~800bpのcDNAを切り出して分画し、pSUC2(米国特許5536637号参照)のEcoRI/NotI部位に連結し、大腸菌DH10B株にエレクトロポレーション法で形質転換して酵母SST用のcDNAライブラリーを得た。
- 25 (3) S S T によるスクリーニングおよび S S T 陽性クローンの塩基配列の決定 この c D N A ライブラリーのプラスミドを調製し、酢酸リチウム法 (Current Protocols In Molecular Biology 13.7.1を参照) により酵母 Y T K 1 2 株を形質転換し、トリプトファン (T r p) を含まない酵母形質転換

体の選択培地 (CMD-Trp培地) のプレート上にまき、30℃で48時 間インキュベートした後、アクトラン・レプリカ・プレーター(Accutran Replica Plater) (商品名、Schleicher&Schuell社より販売) を用いて得られ たコロニー(形質転換体)のレプリカ をラフィノースを炭素源とするYPR プレートにとり、30℃で14日間インキュベートした。3日目以降、出現 5 してきた各々のコロニーを一つずつ再度YPRプレートにストリークして 30℃で48時間インキュベートした後、シングルコロニーをYPD培地に 植菌し、30℃で48時間インキュベートした後、プラスミドを調製した。 続いてpSUC2のクローニングサイトの両端の配列の2種類のプライマー (センス鎖はビオチン化プライマー) を用いて公知の方法に従ってPCRを 10 行ない、インサートcDNAを増幅した後、ダイナビーズ(Dynabeads)(商 品名、DYNAL社より販売)を用いてビオチン化1本鎖cDNAを精製し、塩基 配列の決定を行なった。塩基配列の決定はDNAシーケンシングキット(DNA Sequencing kit) (Dye Terminator Cycle Sequencing Ready Reaction;商品 名、Applied Biosystems Inc. より販売)を用いた蛍光ダイターミネーター 15 サイクルシークエンス法で反応を行ない、自動DNAシークエンサー373 (Applied Biosystems Inc.) で読み取りを行なった(以下、塩基配列決定は すべて本方法で行なった。)。

得られた塩基配列および推定されるアミノ酸配列についてデータベースとの相同性検索を行ない、データベースに登録されていない新規なcDNAであることが明らかとなったクローンについて、全長cDNAのクローニングを試みた。また推定されるアミノ酸配列を既知のシグナルペプチドと比較することにより各cDNAが機能的かつ構造的にもシグナルペプチドを有することを確認した。

25 (4)全長cDNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長cDNAのクローニングはジーントラッパー・cDNAポジティブ・セレクションシステム(GENETRAPPER cDNA Positive Selection System) (GIBCO BRL社より販売)を用いて行なった。まずSuper Script Plasmid

System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloningを用いてヒト胎盤組織の poly (A) <sup>†</sup>RNAよりプラスミドpSPORT1 (GIBCO BRL社より販 売)をベクターとしてdT-primed cDNAライブラリーを作製した。つぎ にSSTで得られた塩基配列の情報に基づいて27merのビオチン化プラ イマーON056-F1:5'biotin-AACATGAATCTTTCGC TCGTCCTGGCT-3'(配列番号83)を作製した後、ジーントラ ッパー (GeneTrapper) キットの方法にしたがってビオチン化プライマー と 特異的にハイブリダイズするプラスミドを前記のcDNAライブラリーから 回収し、大腸菌DH10Bに形質転換した。さらにランダムプライマー DNAラベリングキット (Random Primer DNA Labeling kit) (商品名、宝酒 造(株) より販売) を用いて32P‐dCTPでラベルしたON056 SST c DNAをプローブとして、公知の方法によりコロニーハイブリダイゼーシ ョンを行ない、陽性クローンを単離して、プラスミドを調製した。初めに 5 側の塩基配列を決定してON056 SST cDNAの塩基配列が存在 することを確認した後、全塩基配列を決定し、配列番号3に示す配列を得た。 さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番 号1および2に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドON 0 5 6 およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローンON 0 5 6 (配列番号 1 のアミノ酸配列 1 ~ 3 3 4 間の領域) とヒト・カテプシンL (Human Cathepsin L(SwissProt Accession P07711)のアミノ酸配列 1 ~ 3 3 4 間の領域) の間に、またクローンON 0 5 6 (配列番号 1 のアミノ酸配列 2 2 ~ 3 3 4 間の領域) とヒト・カテプシンK (Human Cathepsin K(SwissProt

5

10

15

20

Accession P43235)のアミノ酸配列 $19\sim329$ 間の領域)の間に有為な相同性があることを示した。これらの相同性に基づいて、クローンON0566は、少なくともカテプシンL(Cathepsin L)ファミ リーと同様な活性を保持すると期待される。

# 5 (5)大腸菌を用いた蛋白質発現

得られた全長 c D N A よりシグナルペプチドをコードする部分を除去したコーディング領域の c D N A を P C R により増幅し、大腸菌用発現ベクターp E T (Novagen社より販売)の翻訳開始点A T G の下流にフレームを合わせて連結し、発現用プラスミドを構築した。得られたプラスミドを大腸菌 B L 2 1 (D E 3)に形質転換し、培養を行ない I P T G を添加して蛋白質発現を誘導した。得られた大腸菌を集菌後、超音波破砕または界面活性剤により溶菌し、不溶性画分は尿素により可溶化して S D S - P A G E を行ない、クマシー染色にてO N O 5 6 蛋白質の発現を確認した(図 1 中矢印部分)。

# (6)哺乳動物細胞を用いた蛋白質発現

得られた全長 c D N A を哺乳動物細胞用発現ベクターp E D 6 (Kaufman et. al., Nucleic Acids Res. 19, 4485-4490(1991)参照)のX h o I (またはE c o R I) / N o t I 部位に連結し、分泌蛋白質または膜蛋白質の発現用プラスミドを構築した。得られたプラスミドをリポフェクチン(商品名、GIBCO BRL社より販売)を用いてC o s 7細胞に導入し、2 4時間後にM e t およびC y s フリーの培地に交換した後、35 S - M e t および35 S - C y s を添加して5時間培養を行なった。細胞上清を回収後、セントリコン-10(商品名、Amicon社より販売)にて約10倍に濃縮し、S D S - P A G E を行なった。アクリルアミドゲルを乾燥させた後、35 S でラベルされた蛋白質の発現をBAS2000(富士フィルム社より販売)を用いて検出した。

25

#### 実施例2:クローンON034

本発明のクローンON034に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、以下の点のみ異なる。

# (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト胎盤組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification Kitを用いてpoly(A) +RNAを精製した。

- (2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定
- 全長 c D N A の クローニングはGENETRAPPER cDNA Positive Selection 5 Systemを用いて行なった。まずSuper Script Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloningを用いてヒト胎盤組織のpoly(A)<sup>†</sup> RNAよりプラスミドpSPORTIをベクターとしてdT-primed cDNAライブラリーを作製した。つぎにSSTで得られた塩基配列の情報 10 に基づいて28merのビオチン化プライマー〇N034-F1:5' biotin - TGAAGCCCATCACTACATCGCCATTACG-3' (配列番号:84) を作製した後、GeneTrapperキットの方法にしたがっ てビオチン化プライマーと特異的にハイブリダイズするプラスミドを前記の cDNAライブラリーから回収し、大腸菌DH10Bに形質転換した。さら にRandom Primer DNA Labeling kitを用いて32P-dCTPでラベルしたON 15 034 SST cDNAをプローブとして、公知の方法によりコロニーハイ ブリダイゼーションを行ない、陽性クローンを単離して、プラスミドを調製 した。以下〇N056と同様に全塩基配列を決定し、配列番号6に示す配列 を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳し 20 て配列番号4および5に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドON034およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

実施例3:クローンOX003

本発明のクローンOX003に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、以下の点のみ異なる。

- (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製
- 5 ヒト胎盤組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification Kitを用いてpoly (A) <sup>†</sup>RNAを精製した。
  - (2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c DNAのクローニングはマラソン c DNAアンプリフィケーション キット (Marathon cDNA Amplification Kit)(商品名、Clontech社より販売) 10 による3′RACE(Rapid Amplification of cDNA End)法を用いて行なっ た。2本鎖 c D N A の調製には、各クローンの由来、すなわちヒト胎盤組織 のpoly(A)<sup>†</sup>RNAより作製した。SSTで得られた塩基配列の情報に 基づいて推定翻訳開始点ATG領域を含む27merのプライマーOX00 3-F1:5'-CAAAACCCACAAGAAATTCACCAAGGC 15 -3'(配列番号85)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープ ライマーとでPCRを行なった。また、1回のPCRでcDNAが十分に増 幅されなかったので、OX003-F1プライマーの3)側にさらに23 meroプライマーOX003-F2:5'-TCACCAAGGCTAA CATGGTGGCC-3'(配列番号86)を作製してネステッドPCR 20 (nested PCR) を行なった。クローンOX003に特異的に増幅されたc DNAをアガロース電気泳動で分画後、pT7ブルー2・Tベクター(pT7 Blue-2 T-Vector) (商品名、Novagen社より販売) に連結し、大腸菌DH5a に形質転換してプラ スミドを調製した。初めに5'側の塩基配列を決定して OX003 SST cDNAの塩基配列が存在することを確認した後、全塩 25 基配列を決定し、配列番号9に示す配列を得た。さらにオープンリーディン グフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号7および8に示す配列を 得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNお

よびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOX003およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

# 実施例4:クローンOA052

本発明のクローン〇A052に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、以下の点のみ異なる。

10 (1)poly(A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒトグリア芽腫細胞株T98G(ATCC No. CRL-1690)よりTRIzol reagent を用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A)<sup>†</sup> RNAを精製した。

- (2)全長 c D N A のクローニングおよび塩基配列の決定
- 全長 c D N A のクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'R A C E 法を用いて、O X 0 0 3 と同様の方法で行なった。前記キット の方法に従って 各クローン由来、すなわちT98G細胞株のpoly(A) † R N A よりアダプターを連結した 2 本鎖 c D N A の調製した。SSTで得られた塩基配列の情報に基づいて推定翻訳開始点A T G 領域を含む 2 7 m e r のプライマーO A 0 5 2 F 1 : 5' A T G C C T A G A A G A G G A C T G A T T C T T C A C 3' (配列番号 8 7)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでP C R を行なった。クローンO A 0 5 2 に特異的に増幅された c D N A を O X 0 0 3 と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番号 1 2 に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号 1 0 および11に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポ

リペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOA052およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

5

実施例5: クローン〇C004

本発明のクローンOC004に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、以下の点のみ異なる。

- (1)poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製
- 10 ヒト成人脳組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) +RNAを精製した。
  - (2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'RACE法を用いて、OX003と同様の方法で行なった。2本鎖 c D N A の調製には、各クローンの由来、すなわちヒト成人脳組織の 15 poly(A) \*RNAより作製した。SSTで得られた塩基配列の情報に基 づいて推定翻訳開始点ATG領域を含む27merのプライマーOC004 -F1:5'-ATGAGGAAAGGGAACCTTCTGCTGAGC -3'(配列番号88)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープ ライマーとでPCRを行なった。また、1回のPCRでcDNAが十分に増 20 幅されなかったので、OC004-F1プライマーの3.側にさらに18 merのプライマーOC004-F2:5'-TGAGCTTCCAGAG CTGTC-3' (配列番号89) を作製してnested PCRを行なった。ク ローンOC004に特異的に増幅されたcDNAを、OX003と同様な手 法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番号15に示す配列を得 25 た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配 列番号13および14に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNお

よびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOC004およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

実施例6:クローンOM017

5

本発明のクローンOM017に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、以下の点のみ異なる。

10 (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト成人脳組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) +RNAを精製した。

(2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 15 3'RACE法を用いて、OX003と同様の方法で行なった。2本鎖 c D N A の調製には 、各クローンの由来、すなわちヒト成人脳組織の poly(A)<sup>+</sup>RNAより作製した。SSTで得られた塩基配列の情報に基 づいて推定翻訳開始点ATG領域を含む27merのプライマーOM017 -F3:5'-GGGAAATGAAACATTTCTGTAACCTGC -3'(配列番号90)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープ 20 ライマーとでPCRを行なった。また、1回のPCRでcDNAが十分に増 幅されなかったので、OM017-F3プライマーの3′側にさらに27 meroプライマーOM017-F1:5'-ATGAAACATTTCT GTAACCTGCTTTGT-3'(配列番号91)を作製してnested PCRを行なった。クロ ーンOM017に特異的に増幅されたcDNAを、 25 OX003と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番 号18に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、 アミノ酸に翻訳して配列番号16および17に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOM017およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローンOM 0 1 7(配列番号 1 6のアミノ酸配列 4 3 3  $\sim$  7 0 9、4 2  $\sim$  2 2 5、1 7 0  $\sim$  3 9 9、1  $\sim$  2 2 4間の領域)とヒト・D X S 6 6 7 3 E(Human DXS6673E(Candidate gene for Mental Retardation)(PRF Code 2218282A(Genbank Accession X95808))のアミノ酸配列 1 0 8 3  $\sim$  1 3 5 8、7 5 8  $\sim$  9 3 2、8 5 0  $\sim$  1 0 8 1、7 3 9  $\sim$  9 6 5 間の領域)の間にそれぞれ有為な相同性があることを示した。これらの相同性に基づいて、クローンOM 0 1 7 は、少なくともHuman DXS6673Eに関連した活性を保持すると期待される。

15

5

10

### 実施例7: クローンOM101

本発明のクローンOM101に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、以下の点のみ異なる。

- (1) poly (A) <sup>+</sup>RNAの調製
- 20 ヒト成人脳組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) <sup>†</sup>RNAを精製した。
  - (2) 全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長cDNAのクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'RACE法を用いて、OXOO3と同様の方法で行なった。2本鎖 cDNAの調製には、各クローンの由来、すなわちヒト成人脳組織の poly(A) +RNAをより作製した。SSTで得られた塩基配列の情報に基づいて推定翻訳開始点ATG領域を含む27merのプライマーOM101-F3:5'-TGAAGTTGCAGATAATGAGGACTTAC

C-3'(配列番号92)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでPCRを行なった。また、1回のPCRでcDNAが十分に増幅されなかったので、OM101-F3プライマーの3'側にさらに27merのプライマーOM101-F1:5'-ATGAGGACTTACCATTATATATACCATTA-3'(配列番号93)を作製してnestedPCRを行なった。クローンOM101に特異的に増幅されたcDNAを、OX003と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番号21に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号19および20に示す配列を得た。

10 核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOM101およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローンOM 1 0 1 (配列番号 1 9 のアミノ酸配列 1 ~ 7 7 間の領域) がヒト・カドへリンー 6 (Human Cadherin-6(SwissProt Accession P55285)のアミノ酸配列 1 ~ 7 7 間の領域) およびヒト・脳カドヘリン (Human Brain-Cadherin(SwissProt Accession P55289)のアミノ酸配列 1~ 7 8 間の領域) をはじめとする多数のカドへリンファミリーに有為な相同性があることを示した。これらの相同性に基づいて、クローンOM 1 0 1 は、少なくともHuman Cadherin-6その他のカドへリンファミリーに関連した活性を保持すると期待される。

25 実施例8:クローン〇M126

本発明のクローンOM126に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、以下の点のみ異なる。

(1)poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

5

15

ヒト成人脳組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly (A) \*RNAを精製した。

## (2)全長 c D N A のクローニングおよび塩基配列の決定

2本鎖cDNAの調製には、各クローンの由来、すなわちヒト成人脳組織 のpoly(A)<sup>†</sup>RNAをより作製した。SSTで得られた塩基配列の情報 に基づいて 推定翻訳開始点ATG領域を含む27merのプライマーOM1 26-F3:5'-AGGAAGGATGAGGAAGACCAGGCTCTG-3'(配列番号94)を作製して、前記キットに添付されたアダプタ ープライマーとでPCRを行なった。クローン〇M126に特異的に増幅さ 10 れたcDNAを、OX003と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列 を決定し、配列番号24に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフ レームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号22および23に示す配列を 得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNお よびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポ リペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索し た結果、本発明のポリペプチドOM126およびそれをコードする核酸配列 と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規 な分泌蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローン〇M126(配列番号2 20 2のアミノ酸配列25~115間の領域)がイムノグロブリンドメインに有 為な相同性があることを示した。これらの相同性に基づいて、クローンOM 126は、少なくともある種のイムノグロブリンスーパーファミリーに関連 した活性を保持すると期待される。

25

#### 実施例9:クローンOM160

本発明のクローンOM160に関する実施例は、ON056と同様な手法 を用いたが、以下の点のみ異なる。

# (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト成人脳組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) +RNAを精製した。

(2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

して配列番号25および26に示す配列を得た。

全長 c D N A のクローニングはGENETRAPPER cDNA Positive Selection 5 Systemを用いて行なった。まずSuperScript Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloningを用いてヒト成人脳組織のpoly(A)^ RNAよりプラスミドpSPORT1をベクターとしてdT-primed c DNAライブラリーを作製した。つぎにSS Tで得られた塩基配列の情報 に基づいて27merのビオチン化プライマーOM160-F1:5' 10 biotin-ATGCTTCAGTGGAGGAGAAGACACTGC-3' (配列番号95) を作製した後、Gene Trapperのキットの方法にしたがって ビオチン化プライマーと特異的にハイブリダイズするプラスミドを前記の c DNAライブラリーから回収し、大腸菌DH10Bに形質転換した。さら 15 にRandom Primer DNA Labeling kitを用いて32P-d C T P でラベルしたOM 160 SST cDNAをプローブとして、公知の方法によりコロニーハイ ブリダイゼーションを行ない、陽性クローンを単離して、プラスミドを調製 した。以下〇N056と同様に全塩基配列を決定し、配列番号27に示す配 列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOM160およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローンOM 160 (配列番号 2 5のアミノ酸配列  $153\sim395$  間の領域) とキイロショウジョウバエ・神

20

5

経原性分泌シグナルプロテイン (Drosophila neurogenic secreted signaling protein (Genepept Accession U41449) のアミノ酸配列 8 0  $\sim$  3 1 7 間の領域) の間に有為な相同性があることを示した。これらの相同性に基づいて、クローン〇M 1 6 0 は、少なくともDrosophila neurogenic secreted signaling proteinと同様な活性を保持すると期待される。

## 実施例10:クローンOMA016

本発明のクローン〇MA016に関する実施例は、〇A052と同様な手 法を用いたが、以下の点のみ異なる。

10 (1)poly(A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト成人脳組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) <sup>†</sup>RNAを精製した。

(2) 全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長cDNAのクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'RACE法を用いて、OX003と同様の方法で行なった。2本鎖 cDNAの調製には、各クローンの由来、すなわちヒト成人脳組織の poly(A) +RNAより作製した。SSTで得られた塩基配列の情報に基づいて推定翻訳開始点ATG領域を含む27merのプライマーOMA 016-F1:5'-AGAAATGGTGAATGCCTGGTG TGGTG TGG-3'(配列番号96)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでPCRを行なった。クローンOMA016に特異的に増幅されたcDNAは2種類存在したためOMA016a,OMA016bと命名し、OX003と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、それぞれ配列番号30および33に示す配列を得た。さらにオープンリーデ 25 イングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号28、31および29、32に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポ

リペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOMA016a, bおよびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

5

#### 実施例11:クローンOMB130

本発明のクローンOMB130に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、以下の点のみ異なる。

- (1) polv(A) <sup>†</sup>RNAの調製
- 10 ヒト成人脳組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) <sup>†</sup>RNAを精製した。
  - (2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

2本鎖cDNAの調製には、各クローンの由来、すなわちヒト成人脳組織のpoly(A) <sup>†</sup>RNAより作製した。SSTで得られた塩基配列の情報に基づいて推定翻訳開始点ATG領域を含む27merのプライマーOMB130-F1:5'-TCCTCTGACTTTTCTTCTGCAAGCTCC-3'(配列番号97)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでPCRを行なった。クローンOMB130に特異的に増幅されたcDNAを、OX003と同様な手法でリクローニングし、全塩基20 配列を決定し、配列番号36に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号34および35に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOMB130およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローンOMB130(配列番号 340アミノ酸配列 $10\sim177$ 間の領域)とサルA型肝炎ウィルスレセプター (Monkey Hepatitis A virus receptor(PRF Code 2220266A(Genbank Accession X98252))のアミノ酸配列 $6\sim173$ 間の領域)の間に有為な相同性があることを示した。これらの相同性に基づいて、クローンOMB130は、少なくともMonkey Hepatitis A virus receptorに関連した活性を保持すると期待される。

## 実施例12:クローンOMB142

- 10 本発明のクローンOMB142に関する実施例は、ON056と同様な手 法を用いたが、 以下の点のみ異なる。
  - (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト成人脳組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) +RNAを精製した。

15 (2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長cDNAのクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'RACE法を用いて、OX003と同様の方法で行なった。2本鎖 cDNAの調製には、各クローンの由来、すなわちヒト成人脳組織の poly(A) +RNAより作製した。SSTで得られた塩基配列の情報に基 20 づいて推定翻訳開始点ATG領域を含む27merのプライマーOMB 142-F2:5'-GCCCAAGGTCAAGGAGATGGTACG GAT-3'(配列番号98)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでPCRを行なった。また、1回のPCRでcDNAが十分に増幅されなかったので、OMB142-F2プライマーの3'側にさら に28merのプライマーOMB142-F1:5'-GGAGATGGT ACGGATCTTAAGGACTGTG-3'(配列番号99)を作製してnested PCRを行なった。クローンOMB142に特異的に増幅された cDNAを、OX003と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決

定し、配列番号39に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号37および38に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOMB142およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

10 実施例13:クローン〇TB033

本発明のクローンOTB033に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、以下の点のみ異なる。

(I)poly(A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト神経芽腫細胞株 I M R - 3 2 (ATCC No. CCL-127) よりTRIzol reagent 5 を用いて全R N A を抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) \*\* R N A を精製した。

(2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'R A C E 法を用いて、O X 0 0 3 と同様の方法で行なった。 2 本鎖 c D N A の調製には、各クローンの由来、すなわち I M R - 3 2 の p o l y (A) <sup>†</sup>R N A をより作製した。 S S T で得られた塩基配列の情報に基づいて 推定翻訳開始点A T G 領域を含む 2 7 m e r のプライマーO T B 0 3 3 - F 1:5'-TGCACTATCCAAAAGCTCCATGTACAC-3"(配列番号 100)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでP C R を行なった。また、1回のP C R で c D N A が十分に増幅されなかったので、O T B 0 3 3 - F 1 プライマーの 3'側にさらに 1 9 m e r のプライマーO T B 0 0 3 - F 2:5'-CCATGTACACAG T G G G G G C - 3'(配列番号 101)を作製してnested P C R を行なった。な

20

PCT/JP98/04514

った。クローンOTB033に特異的に増幅された c DNAを、OX003 と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番号42に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に 翻訳して配列番号40および41に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOTB033およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

### 実施例14:クローンOVB100

本発明のクローンOVB100に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、 以下の点のみ異なる。

15 (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト・アストロ腫細胞株CCF-STTG1 (ATCC No. CRL-1718) より TRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いて poly (A) <sup>†</sup>RNAを精製した。

- (2)全長 c D N A のクローニングおよび塩基配列の決定
- 全長cDNAのクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'RACE法を用いて、OX003と同様の方法で行なった。2本鎖 cDNAの調製には、各クローンの由来、すなわちCCF-STTG1の poly(A) \*RNAより作製した。SSTで得られた塩基配列の情報に基づいて推定翻訳開始点ATG領域を含む27merのプライマーOVB 100-F1:5'-CACTTGGTGTTTGATTTACCTAAG CAC-3'(配列番号102)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでPCRを行なった。クローンOVB100に特異的に増幅されたcDNAを、OX003と同様な手法でリクローニングし、全塩

基配列を決定し、配列番号45に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号43および44に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOVB100およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

10

5

実施例15:クローンOAF062

本発明のクローン〇AF062に関する実施例は、〇N056と同様な手 法を用いたが、以下の点のみ異なる。

- (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製
- 15 ヒト骨髄ストローマ細胞株HAS303(東京医科大学第一内科外山圭助教授、相沢信助手より供与。)よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A)<sup>+</sup>RNAを精製した。
  - (2)全長 c D N A のクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'R A C E 法を用いて、O X 0 0 3 と同様の方法で行なった。 2 本鎖 c D N A の調製には、各クローンの由来、すなわちHAS303のpoly (A) <sup>†</sup>R N A より作製した。SSTで得られた塩基配列の情報に基づいて推 定翻訳開始点A T G 領域を含む 2 7 m e r のプライマーO A F 0 6 2 - F 2:5'-GAGTTTCGTAAGCAAAATAGAGGACAG- 3'(配列番号103)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでP C R を行なった。また、1回のP C R で c D N A が十分に増幅されなかったので、O A F 0 6 2 - F 2 プライマーの 3'側にさらに 2 7 m e r のプライマーO A F 0 6 2 - F 3:5'-T A G A G G A C A G A A

ATGCAGTTCATGAAC-3'(配列番号104)を作製して nested PCRを行なった。クローンOAF062に特異的に増幅された cDNAを、OX003と同様な手法でリ クローニングし、全塩基配列を決定し、配列番号48に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号46および47に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOAF062およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

## 実施例16:クローンOAF075

本発明のクローンOAF075に関する実施例は、ON056と同様な手15 法を用いたが、 以下の点のみ異なる。

(1)poly(A)<sup>+</sup>RNAの調製

ヒト骨髄ストローマ細胞株HAS303(東京医科大学第一内科外山圭助教授、相沢信助手より供与。)よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A)<sup>†</sup>RNAを精製した。

20 (2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'R A C E 法を用いて、O X 0 0 3 と同様の方法で行なった。 2 本鎖 c D N A の調製は、各クローンの由来、すなわちHAS303のpoly (A) <sup>†</sup>R N A より作製した。SSTで得られた塩基配列の情報に基づいて推 定翻訳開始点 A T G 領域を含む 2 8 m e r のプライマーO A F 0 7 5 ー F 1:5'-GA C A T G A G G T G G A T A C T G T T C A T T G G G G ー 3'(配列番号 1 0 5)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでP C R を行なった。クローンO A F 0 7 5 に特異的に増幅さ

25

5

れた c D N A を、 O X 0 0 3 と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番号 5 1 に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号 4 9 および 5 0 に示す配列を得た。

5 核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチド〇AF075およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローンOAF075(配列番号49のアミノ酸配列1~421間の領域)とヒト・カルボキシペプチダーゼA2(Human Carboxypeptidase A2(SwissProt Accession P48052)のアミノ酸配列1~417間の領域)、ヒト・カルボキシペプチダーゼA1(Human Carboxypeptidase A1(SwissProt Accession P15085)のアミノ酸配列1~417間の領域)、ヒト・カルボキシペプチダーゼB(Human Carboxypeptidase B(SwissProt Accession P15086)のアミノ酸配列5~416間の領域)およびヒト・マスト細胞カルボキシペプチダーゼA(Human Mast Cell Carboxypeptidase A(SwissProt Accession P15088)のアミノ酸配列1~412 2間の領域)の間に有為な相同性があることを示した。これらの相同性に基づいて、クローンOAF075は、少なくとも前記のカルボキシペプチターゼ(Carboxypeptidase)ファミリーと同様な活性を保持すると期待される。

## 実施例17:クローンOAG119

- 25 本発明のクローン〇AG119に関する実施例は、ON056と同様な手 法を用いたが、以下の点のみ異なる。
  - (1)poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト骨髄ストローマ細胞株LP101 (東京医科大学第一内科外山圭助教

授、相沢信助手より供与。)よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) +RNAを精製した。

(2)全長 c D N A のクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'R A C E 法を用いて、O X 0 0 3 と同様の方法で行なった。 2 本鎖 c D N A の調製は、各クローンの由来、すなわちLP101のpoly (A) <sup>†</sup>R N A より作製した。S S T で得られた塩基配列の情報に基づいて推 定翻訳開始点A T G 領域を含む 2 8 merのプライマーO A G 1 1 9 - F 1:5'-T G G C G T G T A A C T A T G C T C A T T G T T C - 3'(配列番号106)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでP C R を行なった。クローンO A G 1 1 9 に特異的に増幅された c D N A を、O X 0 0 3 と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番号54に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号52および53に示す配列を得た。た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOAG119およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な分泌蛋白質であることが判明した。

#### 実施例18:クローン〇AH040

本発明のクローンOAH040に関する実施例は、ON056と同様な手25 法を用いたが、以下の点のみ異なる。

(1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト臍帯静脈血管内皮細胞株HUV-EC-C (ATCC No. CRL-1730) より TRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いて

poly(A) +RNAを精製した。

(2)全長 c D N A のクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'R A C E 法を用いて、O X 0 0 3 と同様の方法で行なった。 2 本鎖 c D N A の調製は、各クローンの由来、すなわち H U V - E C - C の p o 1 y (A) <sup>+</sup>R N A より作製した。 S S T で得られた塩基配列の情報に基づいて推定翻訳開始点 A T G 領域を含む 2 8 m e r のプライマーO A H 0 4 0 - F 1 : 5' - T T A G C C C A C C C A T G T T G A T A G A A C A C C C - 3' (配列番号 1 0 7)を作製して、前記キットに添付されたア グプタープライマーとで P C R を行なった。クローンO A H 0 4 0 に特異的に増幅された c D N A を、O X 0 0 3 と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番号 5 7 に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号 5 5 および 5 6 に示す配列を得た。

15 核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチド〇AH040およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新20 規な分泌蛋白質であることが判明した。

### 実施例19:クローンOAH058

本発明のクローンOAH058に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、 以下の点のみ異なる。

25 (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト臍帯静脈血管内皮細胞株HUV-EC-C (ATCC No. CRL-1730) よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A)<sup>+</sup>RNAを精製した。

(2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'R A C E 法を用いて、O X 0 0 3 と同様の方法で行なった。 2 本鎖 c D N A の調製は、各クローンの由来、すなわちHUV-E C-Cの p o l y (A) <sup>†</sup>R N A より作製した。S S T で得られた塩基配列の情報に基づいて推定翻訳開始点A T G 領域を含む 2 8 m e r のプライマーO A H 0 5 8 - F 1:5'-A C A A T G T T G G C C T G T C T G C A A G C T T G T G - 3'(配列番号 1 0 8)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでP C R を行なった。クローンO A H 0 5 8 に特異的 に増幅された c D N A を、O X 0 0 3 と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番号 6 0 に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号 5 8 および 5 9 に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNお よびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポ リペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索し た結果、本発明のポリペプチド〇AH058およびそれをコードする核酸配 列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新 規な分泌蛋白質であることが判明した。

20

実施例20:クローンOM011

本発明のクローン〇M011に関する実施例は、〇N056と同様な手法 を用いたが、以下の点のみ異なる。

- (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製
- 25 ヒト成人脳よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) <sup>†</sup>RNAを精製した。
  - (2)全長 c D N A のクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはGENETRAPPER cDNA Positive Selection

Systemを用いて行なった。まずSuperScript Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloningを用いてヒト成人脳組織のpoly(A)<sup>†</sup> RNA よりプラスミド pSPORT1 をベクターとして dT-primedc DNAライブラリーを作製した。つぎにSSTで得られた塩基配列の情報 5 に基づいて27merのビオチン化プライマーOM011-F1:5' biotin-GAAGTGACTCTTCCTCTAGTTTGCCAC-3' (配列番号109) を作製した後、GeneTrapperのキットの方法にしたがって ビオチン化プライマーと特異的にハイブリダイズするプラスミドをCDNA ライブラリーから回収し、大腸菌DH10Bに形質転換した。さらにRandom 10 Primer DNA Labeling kitを用いて32P-dCTPでラベルしたOM 0 1 1 SST cDNAをプローブとして、公知の方法によりコロニーハイブリダイ ゼーションを行ない、陽性クローンを単離して、プラスミドを調製した。以 下〇N056と同様に全塩基配列を決定し、配列番号63に示す配列を得た。 さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番 15 号61および62に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOMO11およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な膜蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローン〇M011(配列番号 6 1のアミノ酸配列26~396間の領域)とヒト・プラズマ細胞グリコプロテインPC-1(Human Plasma-cell Glycoprotein PC-l(Alkaline Phosphodiesterase I)(SwissProt Accession P22413)のアミノ酸配列158~543間の領域)の間に有為な相同性があることを示した。これらの相同性に基づいて、クローン〇M011は、少なくともHuman Plasma-cell Glycoprotein PC-lと同様な活性を保持すると期待される。

20

実施例21:クローンOM028

本発明のクローンOM028に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、以下の点のみ異なる。

5 (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト成人脳組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) +RNAを精製した。

(2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングは GENETRAPPER cDNA Positive Selection System を用いて行なった。まず SuperScript Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloningを用いてヒト成人脳組織のpoly(A) <sup>†</sup> R N A よりプラスミドpSPORT1をベクターとしてdT-primed c D N A ライブラリーを作製した。つぎにSSTで得られた塩基配列の情報 に基づいて27merのビオチン化プライマーOM028-F1:5'

- biotin—ATGAAGGACATGCCACTCCGAATTCAT—3'
  (配列番号110)を作製した後、GeneTrapperのキットの方法にしたがって ビオチン化プライマーと特異的にハイブリダイズするプラスミドをcDNA ライブラリーから回収し、大腸菌DH10Bに形質転換した。さらにRandom Primer DNA Labeling kitを用いて32P-dCTPでラベルしたOM028
- SST cDNAをプロー ブとして、公知の方法によりコロニーハイブリダイゼーションを行ない、陽性クローンを単離して、プラスミドを調製した。以下ON056と同様に全塩基配列を決定し、配列番号66に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号64および65に示す配列を得た。
- 25 核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOMO28およびそれをコードする核酸配列

15

と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規 な膜蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローン〇M028(配列番号64のアミノ酸配列1~708間の領域)とマウス・ロイシンリッチ・リピートプロテイン(Mouse Leu-rich repeat protein(PRF Code 2212307A(GENBANK Accession D49802))のアミノ酸配列1~707間の領域)の間をはじめとして、多数のロイシンリッチ・リピート(Leu-rich repeat)を有する蛋白質と有為な相同性があることを示した。これらの相同性に基づいて、クローン〇M028は、少なくともある種のLeu-rich repeatを有する蛋白質と同様な活性を保持すると期待される。

#### 実施例22:クローンOMB092

本発明のクローンOMB092に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、 以下の点のみ異なる。

15 (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト成人脳組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A)<sup>†</sup>RNAを精製した。

(2)全長 c D N A のクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'R A C E 法を用いて、O X 0 0 3 と同様の方法で行なった。 2 本鎖 c D N A の調製には、各クローンの由来、すなわちヒト成人脳組織の p o l y (A) <sup>†</sup>R N A をより作製した。S S T で得られた塩基配列の情報に基づいて 2 7 m e r のプライマーO M B 0 9 2 - F 1:5'-A C T C A C C T G G A T C C C T A A G G G C A C A G C - 3'(配列番号 1 1 1)を 25 作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでP C R を行なった。また、1回のP C R で c D N A が十分に増幅されなかったので、O M B 0 9 2 - F 1 プライマーの 3'側にさらに推定翻訳開始点 A T G 領域を含む 2 8 m e r のプライマーO M B 0 9 2 - F 2:5'-A G A A T G A G C

5

TATTACGGCAGCAGCTATC-3'(配列番号112)を作製してnested PCRを 行なった。クローンOMB092に特異的に増幅された cDNAを、OX003と同様な手法 でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番号69に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号67および68に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOMB092およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な膜蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローンOMB092(配列番号67のアミノ酸配列1~254間の領域)とラット内在性整流型カルシウム5 チャンネル B I R 9 (Rat Inward Rectifier Potassium Channel BIR9(SwissProt Accession P52191)のアミノ酸配列1~254間の領域)の間をはじめとする多数のカリウムチャンネルファミリーと有為な相同性があることを示した。これらの相同性に基づいて、クローンOMB092は、少なくともカリウムチャンネルファミリーと同様な活性を保持すると期待される。

#### 実施例23:クローンOMB108

本発明のクローンOMB108に関する実施例は、ON056と同様な手法を用いたが、 以下の点のみ異なる。

25 (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト成人脳組織よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) +RNAを精製した。

5

## (2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる RACE法を用いて、OX003と同様の方法で行なった。2本鎖 c DNAの調製には、各クローンの由来、すなわちヒト成人脳組織の poly(A) \*RNAより作製した。SSTで得られた塩基配列の情報に基 5 づいて推定翻訳開始点ATG領域を含む27merのプライマーOMB 108-F1:5'-CTCTCTCCATCTGCTGTTGTTATG GCC-3'(配列番号113)を作製して、前記キットに添付されたアダ プタープライマーとでPCRを行なった。また、1回のPCRでcDNAが 十分に増幅されなかったので、OMB108-F1プライマーの3'側にさ 10 らに22merのプライマーOMB108-F2:5'-TGGTTATG GCCTGTCGCTGGAG-3'(配列番号114)を作製してnested PCRを行なった。クローンOMB108に特異的に増幅されたcDNAを、 OX003と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番 号72に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、 15 アミノ酸に翻訳して配列番号70および71に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOMB108およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な膜蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローンOMB108 (配列番号70のアミノ酸配列164~256間および373~487間の領域)とヒト低密度リポ蛋白質レセプター関連蛋白質1 (Human Low-Density Lipoprotein Receptor Related Protein 10(SwissProt Accession Q07954))をはじめとするLDLレセプターファミリーのLDLリピートの領域の間に有為な相同性があること、またクローンOMB108 (配列番号70のアミ

20

ノ酸配列  $4.7 \sim 1.5.8$  間および  $2.5.9 \sim 3.7.0$  間の領域)とヒト骨形成蛋白質 1 (Human Bone Morphogenetic Protein 1(SwissProt Accession P13497))等が有する CUBドメインの間に有為な相同性があることを示した。すなわち OMB 1.0.8 は細胞外ドメインに 2.5 ケ所の CUBドメインと 5.5 ケ所の LD Lリピートを有していることが判明した。これらの相同性に基づいて、クローン OMB 1.0.8 は、LD Lリピートを有する蛋白質ならびに CUBドメインを有する蛋白質と同様な活性の少なくとも幾つかを保持すると考えられる。

### 10 実施例24:クローン〇T007

5

本発明のクローンOT007に関する実施例は、ON056と同様な手法 を用いたが、以下の点のみ異なる。

(1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト神経芽腫細胞株 I M R - 3 2 (ATCC No. CCL-127) よりTRIzol reagent 5 を用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) \*\* RNAを精製した。

(2) 全長 c D N A のクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはGENETRAPPER cDNA Positive Selection Systemを用いて行なった。まずSuperScript Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloningを用いてIMR-32のpoly(A) \*RNAよりプラスミドpSPORT1をベクターとしてdT-primed c D N Aライブラリーを作製した。つぎにSSTで得られた塩基配列の情報に基づいて27merのビオチン化プライマーOT007-F1:5'biotin-A AAATGACTCCCCAGTCGCTGCTGCAG-3'(配列番号115)を作製した後、GeneTrapperのキットの方法にしたがってビオチン化プライマーと特異的にハイブリダイズするプラスミドをcDNAライブラリーから回収し、大腸菌DH10Bに形質転換した。さらにRandom Primer DNA Labeling kitを用いて32P-dCTPでラベルしたOT007 SST

20

cDNAをプローブとして、公知の方法によりコロニーハイブリダイゼーションを行ない、陽性クローンを単離して、プラスミドを調製した。以下ON056と同様に全塩基配列を決定し、配列番号75に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号73および74に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNお よびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポ リペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索し た結果、本発明のポリペプチドOT007およびそれをコードする核酸配列 と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規 な膜蛋白質であることが判明した。しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、 クローン〇T007 (配列番号73のアミノ酸配列217~660間の領 域)とヒト7回膜貫通型レセプター(Human Seven Transmembrane-domain receptor(Genepept Accession X82892))、ラット・ラトロフィリン関連蛋白 質1 (Rat Latrophilin-related protein 1(Genepept Accession U78105))、 ヒトCD97 (Human CD97(SwissProt Accession P48960)) などの7回膜貫 通型セクレチン/バソアクティブ・インテスティナルペプチド . (Secretin/Vasoactive Intestinal Peptide) レセプタースーパーファミ リーの膜貫通領域の間に有為な相同性があることを示した。これらの相同性 に基づいて、クローン〇T007は、少なくともある種の7回膜貫通型 Secretin/Vasoactive Intestinal Peptideレセプタースーパーファミリーと 同様な活性を保持すると期待される。

実施例25:クローン0AG051

- 25 本発明のクローン0AG051に関する実施例は、ON 0 5 6 と同様な手法を用いたが、以下の点のみ異なる。
  - (1) poly (A) <sup>†</sup>RNAの調製

ヒト骨髄ストローマ細胞株LP101 (東京医科大学第一内科外山圭助教

5

10

15

授、相沢信助手より供与。)よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A)<sup>†</sup>RNAを精製した。

(2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A のクローニングはMarathon cDNA Amplification kitによる 3'R A C E 法を用いて、O X 0 0 3 と同様の方法で行なった。 2 本鎖 c D N A の調製には 、各クローンの由来、すなわちLP101のpoly (A) <sup>†</sup>R N A より作製した。S S T で得られた塩基配列の情報に基づいて推 定翻訳開始点A T G 領域を含む 2 7 m e r のプライマーO A G 0 5 1 ー F 1:5'-G G A A A T G T T T A C A T T T T G T T G A C G T G ー 3'(配列番号116)を作製して、前記キットに添付されたアダプタープライマーとでPCRを行なった。クローンO A G 0 5 1 に特異的に増幅された c D N A を、O X 0 0 3 と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番号78に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号76および77に示す配列を 得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNおよびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOAGO51およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な膜蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローン〇AG051(配列番号76のアミノ酸配列4~703間の領域)とMouse Frizzled-6(PRF Code 2208383E (GenebankAccession U43319)のアミノ酸配列6~708間の領域)の間、またクローン〇AG051(配列番号76のアミノ酸配列1~627間の領域)とMouse Frizzled-3(PRF Code 2208383E (Genebank Accession U43205)のアミノ酸配列7~618間の領域)の間をはじめとする多数のFrizzledファミリーと有為な相同性があることを示した。これらの相

20

10

同性に基づいて、クローンOAG051は、少なくともFrizzledファミリーと同様な活性を保持すると期待される。

## 実施例26:クローンOUB068

- 5 本発明のクローンOUB068に関する実施例は、ON 0 5 6 と同様な手法を用いたが、以下の点のみ異なる。
  - (l)poly(A) +RNAの調製

ヒト骨肉腫細胞株U-2OS (ATCC No. HTB-96) よりTRIzol reagentを用いて全RNAを抽出し、mRNA Purification kitを用いてpoly(A) <sup>†</sup> RNAを精製した。

(2)全長 c DNAのクローニングおよび塩基配列の決定

全長 c D N A の クローニングはGENETRAPPER cDNA Positive Selection Systemを用いて行なった。まずSuperScript Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloningを用いてU-20Sのpoly (A) <sup>†</sup>RNA よりプラスミドpSPORT1をベクターとしてdT-primed cDNAライ 15 ブラリーを作製した。つぎにSSTで得られた塩基配列の情報に基づいて 27merのビオチン化プライマーOUB068-F1:5'biotin-CA CTCATGAAGGAAATTCCAGCGCTGC-3'(配列番号1 17)を作製した後、GeneTrapperのキットの方法にしたがってビオチン化プ ライマーと特異的にハイブリダイズするプラスミドをcDNAライブラリー 20 から回収し、大腸菌DH10Bに形質転換した。さらにRandom Primer DNA Labeling kitを用いて<sup>32</sup> P-d C T P でラベルしたOUB 0 6 8 S S T c DNAをプローブとして、公知の方法によりコロニーハイブリダイゼーシ ョンを行ない、陽性クローンを単離して、プラスミドを調製した。以下ON 25 056と同様に全塩基配列を決定し、配列番号81に示す塩基配列を得た。 さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番 号79および80に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対してBLASTNお

10

よびFASTAにより、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知のポリペプチドのアミノ酸配列に対してBLASTX、BLASTPおよびFASTAにより検索した結果、本発明のポリペプチドOUB068およびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。このことから、本発明のポリペプチドは、新規な膜蛋白質であることが判明した。

しかし、BLASTX、BLASTPおよびFASTAは、クローンOUBO68(配列番号79のアミノ酸配列5~386間の領域)とアフリカツメガエル・アンノウン膜貫通型蛋白質(Xenopus Unknown Transmembrane Protein(Genepept Accession X92871)のアミノ酸配列3~407間の領域)の間に有為な相同性があることを示した。これらの相同性に基づいて、クローンOUBO68は、少なくともXenopus Unknown Transmembrane Proteinと同様な活性を保持すると期待される。

### 請求の範囲

- 実質的に純粋な形である配列番号1、4、7、10、13、16、19、22、25、28、31、34、37、40、43、46、49、
- 5 5 2 、 5 5 、 5 8 、 6 1 、 6 4 、 6 7 、 7 0 、 7 3 、 7 6 または 7 9 で示されるアミノ酸配列からなるポリペプチド、またはそのホモローグ、そのフラグメントまたはそのフラグメントのホモローグからなるポリペプチド。
- 2. 配列番号1、4、7、10、13、16、19、22、25、28、10 31、34、37、40、43、46、49、52、55、58、61、64、67、70、73、76または79で示されるアミノ酸配列からなる請求の範囲第1項記載のポリペプチド。
  - 3. 請求の範囲第1項に記載されたポリペプチドをコードするcDNA。

4. 配列番号2、5、8、11、14、17、20、23、26、29、32、35、38、41、44、47、50、53、56、59、62、65、68、71、74、77または80で示される塩基配列を有する請求の範囲第3項記載のcDNA、またはその配列に選択的にハイブリダイズするフラグメントからなるcDNA。

- 5. 配列番号3、6、9、12、15、18、21、24、27、30、33、36、39、42、45、48、51、54、57、60、63、66、69、72、75、78または81で示される塩基配列を有する請求の範囲第3項記載のcDNA、またはその配列に選択的にハイブリダイズするフラグメントからなるcDNA。
  - 6. 請求の範囲第3項から第5項のいずれかの項に記載のcDNAからな

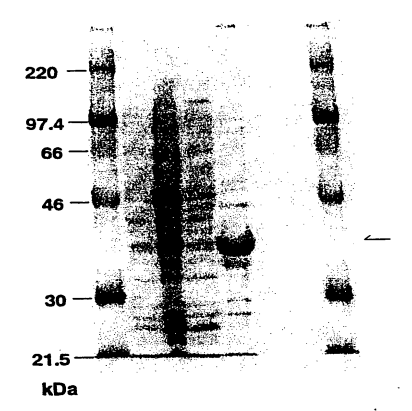
25

る複製または発現ベクター。

7. 請求の範囲第6項記載の複製または発現ベクターで形質転換された宿主細胞。

- 8. 請求の範囲第1項または第2項に記載されたポリペプチドを発現させるための条件下で請求の範囲第7記載の宿主細胞を培養することからなる請求の範囲第1項または第2項記載のポリペプチドの製造方法。
- 10 9. 請求の範囲第1項または第2項に記載されたポリペプチドのモノ クローナルまたはポリクローナル抗体。
- 10. 請求の範囲第1項または第2項に記載されたポリペプチドまたは請求の範囲第9項記載の抗体および薬学的に許容される賦形剤および/または 15 担体を含有することを特徴とする薬学的組成物。





\*ureaによる可溶化処理後

## 配列表

#### Sequence Listing

<110> ONO Pharmaceutical Co., Ltd.

<120> Novel polypeptide, cDNA coding the polypeptide and use thereof

<130> ONF-2794PCT

<150> JP 9-274674

<151> 1997-10-7

<160> 117

<210> 1

<211> 334

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 1

Met Asn Leu Ser Leu Val Leu Ala Ala Phe Cys Leu Gly Ile Ala Ser

-17 -15 -10 -5

Ala Val Pro Lys Phe Asp Gln Asn Leu Asp Thr Lys Trp Tyr Gln Trp

1 5 10 15

Lys Ala Thr His Arg Arg Leu Tyr Gly Ala Asn Glu Glu Gly Trp Arg

20 25 30

Arg Ala Val Trp Glu Lys Asn Met Lys Met Ile Glu Leu His Asn Gly

35 40 4

Glu Tyr Ser Gln Gly Lys His Gly Phe Thr Met Ala Met Asn Ala Phe

50 55 60

Gly Asp Met Thr Asn Glu Glu Phe Arg Gln Met Met Gly Cys Phe Arg

65 70 75

Asn Gln Lys Phe Arg Lys Gly Lys Val Phe Arg Glu Pro Leu Phe Leu

80					85					90					95
Asp	Leu	Pro	Lys	Ser	Val	Asp	Trp	Arg	Lys	Lys	Gly	Tyr	Val	Thr	Pro
				100					105					110	
Val	Lys	Asn	Gln	Lys	Gln	Cys	Gly	Ser	Cys	Trp	Ala	Phe	Ser	Ala	Thr
			115					120					125		
Gly	Ala	Leu	Glu	Gly	Gln	Met	Phe	Arg	Lys	Thr	Gly	Lys	Leu	Val	Ser
		130					135					140			
Leu	Ser	Glu	Gln	Asn	Leu	Val	Asp	Cys	Ser	Arg	Pro	Gln	Gly	Asn	Gln
	145					150					155				
Gly	Cys	Asn	Gly	Gly	Phe	Met	Ala	Arg	Ala	Phe	Gln	Туг	Val	Lys	Glu
160					165					170					175
Asn	Gly	Gly	Leu	Asp	Ser	Glu	Glu	Ser	Tyr	Pro	Tyr	Val	Ala	Val	Asp
				180					185					190	
Glu	Ile	Cys	Lys	Tyr	Arg	Pro	Glu	Asn	Ser	Val	Ala	Asn	Asp	Thr	Gly
			195					200					205		
Phe	Thr	Val	Val	Ala	Pro	Gly	Lys	Glu	Lys	Ala	Leu	Met	Lys	Ala	Val.
		210					215					220			
Ala	Thr	Val	Gly	Pro	He	Ser	Val	Ala	Met	Asp	Ala	Gly	His	Ser	Ser.
	225					230					235				
Phe	Gln	Phe	Туг	Lys	Ser	Gly	He	Tyr	Phe	Glu	Pro	Asp	Cys	Ser	Ser
240					245					250					255
Lys	Asn	Leu	Asp	His	Gly	Val	Leu	Val	Vai	Gly	Tyr	Gly	Phe	Glu	Gly
•				260	}		•		265	•				270	
Ala	Asn	Ser	Asn	Asn	Ser	Lys	Tyr	Trp	Leu	Val	Lys	Asn	Ser	Trp	Gly
			275	5				280	)				285		
Pro	Glu	Trp	Gly	/ Ser	Asn	Gly	Tyr	Val	Lys	Ile	Ala	Lys	Asp	Lys	Asn
		290	)				295	i				300	}		
Ast	His	cys	Gly	y Ile	e Ala	1 Thi	Ala	Ala	a Sei	Туг	Pro	Asn	Val		

305 . 310 315

<210> 2 <211> 1002 <212> DNA

<213> Homo sapiens

**<400>** 2

atgaatetti egetegteet ggetgeetti tgetigggaa tageeteege tgiteeaaaa 60 tttgaccaaa atttggatac aaagtggtac cagtggaagg caacacacag aagattatat 120 ggcgcgaatg aagaaggatg gaggagagca gtgtgggaaa agaatatgaa aatgattgaa cigcacaatg gggaatacag ccaagggaaa catggctica caatggccat gaatgctttt 240 ggtgacatga ccaatgaaga attcaggcag atgatgggtt gctttcgaaa ccagaaattc 300 aggaaggga aagtgttccg tgagcctctg tttcttgatc ttcccaaatc tgtggattgg 360 agaaagaaag gctacgtgac gccagtgaag aatcagaaac agtgtggttc ttgttgggct 420 titagigoga ciggigotot igaaggacag algiloogga aaacigggaa actigiotoa 480 cigagogago agaatoiggi ggacigtiog cgiccicaag gcaalcaggg cigcaatggi 540 ggcticatgg ctagggccti ccagtatgic aaggagaacg gaggccigga cictgaggaa 600 tcctatccat atgtagcagt ggatgaaatc tgtaagtaca gacctgagaa ttctgttgct 660 720 aalgacacig gcitcacagi ggicgcacci ggaaaggaga aggcccigal gaaagcagic gcaactgtgg ggcccatctc cgttgctatg gatgcaggcc attcgtcctt ccagttctac 780 aaatcaggca titattitga accagacigc agcagcaaaa acciggatca iggigitcig 840 giggiiggci acggciitga aggagcaaai icgaataaca gcaagtaiig gcicgicaaa 900 aacagciggg giccagaaig gggcicgaai ggciaigiaa aaaiagccaa agacaagaac 960 1002 aaccactgtg gaatcgccac agcagccagc taccccaatg tg

<210> 3

<211> 1370

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<220>

<221> CDS <222> (60).. (1061) <220> <221> sig peptide <222> (60).. (110) <220> <221> mat peptide <222> (111).. (1061) **<400>** 3 ctcagaggct igitigctga gggtgcctgc gcagctgcga cggctgctgg ttttgaaac 59 atg aat ctt tog ctc gtc ctg gct gcc ttt tgc ttg gga ata gcc tcc 107 Met Asn Leu Ser Leu Val Leu Ala Ala Phe Cys Leu Gly Ile Ala Ser -17 -15-10-5 gct gtt cca aaa ttt gac caa aat ttg gat aca aag tgg tac cag tgg 155 Ala Val Pro Lys Phe Asp Gln Asn Leu Asp Thr Lys Trp Tyr Gln Trp 1 5 10 15 aag gca aca cac aga aga tta tat ggc gcg aat gaa gaa gga tgg agg 203 Lys Ala Thr His Arg Arg Leu Tyr Gly Ala Asn Glu Glu Gly Trp Arg 20 25 30 aga gca gtg tgg gaa aag aat atg aaa atg att gaa ctg cac aat ggg 251 Arg Ala Val Trp Glu Lys Asn Met Lys Met Ile Glu Leu His Asn Gly 35 40 45 gaa tac agc caa ggg aaa cat ggc tic aca atg gcc atg aat gct tit 299 Glu Tyr Ser Gln Gly Lys His Gly Phe Thr Met Ala Met Asn Ala Phe 50 55 60 ggt gac atg acc aat gaa gaa ttc agg cag atg atg ggt tgc ttt cga 347 Gly Asp Met Thr Asn Glu Glu Phe Arg Gln Met Met Gly Cys Phe Arg

75

70

aac	cag	aaa	ttc	agg	aag	ggg	aaa	gig	ttc	cgt	gag	cct	ctg	ttt	c t	t	395
				Arg													
80	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	_,-		0	85		_•			90						35	
	ctt	ccc	222	tct		gat	tøø	ลฮล	аар		ggc.	tac	gtg	acg			443
				Ser													110
ASP	Leu	rio	Lys	100	Vai	vəh	110	VIE	105	Lys	Uly	1 y 1	741	110		. 0	
		4				4 4				4 ~~	~a t		a a t			o t	401
				aaa													491
Val	Lys	Asn		Lys	Gln	Cys	Gly		Cys	lrp	Ala	Pne			1 1	nr	
			115					120					125				
				gga													539
Gly	Ala	Leu	Glu	Gly	Gln	Met	Phe	Arg	Lys	Thr	Gly	Lys	Let	ı Val	i S	ег	
		130	)	,			135	•				140	)				
ctg	ago	gag	g cas	g aat	ctg	gte	gac	tgt	tcg	cgt	cct	caa	a ggo	c aa	t c	ag	587
Leu	Se i	Gli	ı Glı	n Asr	Let	ı Val	Asp	Cys	Ser	. Ar	g Pro	Gli	ı Gly	y Ası	n G	In	
	14	5				150	)				155	5					
ggo	t g	c aa	t gg	t gg	e tto	ata	g gc1	l agg	gco	tt	c cag	g ta	t gt	c aa	g g	gag	635
Gly	у Су	s As	n Gl	y Gl	y Pho	e Me	t Ala	a Arg	g Ala	a Ph	e Gli	n Ty	r Va	l Ly	s (	Glu	
16	0				16	5				17	0					175	
aa	c gg	a gg	c ct	g ga	c tc	t ga	g ga	a tc	c ta	i cc	a ta	t gt	a gc	a gt	g	gat	683
As	n Gl	y Gl	y Le	u As	p Se	r Gl	u G1	u Se	г Ту	r Pr	о Ту	r Va	1 A1	a Va	ıl.	Asp	
				18	0				18	5				19	90		
ga	a at	c tg	gt aa	ıg ta	c ag	a cc	t ga	g aa	t tc	t gt	t gc	t aa	ıt ga	ic ac	c t	ggc	731
Gl	u Il	e Cy	s Ly	s Ty	r Ar	g Pr	o Gl	u As	n Se	r Va	ı Al	a As	n As	sp Tl	hr	Gly	
			19	95				20	0				20	05			
t t	c ac	a gi	tg g	tc go	a co	t gg	ga aa	ıg ga	ıg aa	ng go	cc ct	ga	tg a	aa g	ca	gtc	779
				al Ai													
• •			10	- <del>-</del> ·				15	•				20				
g	ca a			gg c	сс а	tc t			ct a	ig g	at g			at t	cg	tcc	827

Ala	Thr	Val	Gly	Pro	He	Ser	Val	Ala	Met	Asp	Ala	Gly	His	Ser	Ser	
	225					230					235					
ttc	cag	ttc	tac	aaa	tca	ggc	att	tat	ttt	gaa	cca	gac	tgc	agc	agc	875
Phe	Gln	Phe	Tyr	Lys	Ser	Gly	Ile	Tyr	Phe	Glu	Pro	Asp	Cys	Ser	Ser	•
240					245					250					255	
aaa	aac	ctg	gat	cat	ggt	gtt	ctg	gţg	gtt	ggc	tac	ggc	t t t	gaa	gga	923
Lys	Asn	Leu	Asp	His	Gly	Val	Leu	Val	Val	Gly	Туг	Gly	Phe	Glu	Gly	
				260					265					270		
gca	aat	tcg	aat	aac	agc	aag	tat	t gg	ctc	gtc	aaa	aac	agc	t gg	ggt	971
Ala	Asn	Ser	Asn	Asn	Ser	Lys	Туг	Trp	Leu	Val	Lys	Asn	Ser	Trp	Gly	
			275					280					285			
cca	gaa	tgg	ggc	tcg	aat	ggc	tat	gta	aaa	ata	gcc	aaa	gac	aag	aac	1019
Pro	Glu	Trp	Gly	Ser	Asn	Gly	Tyr	Val	Lys	Ile	Ala	Lys	Asp	Lys	Asn	
		290					295					300				
aac	cac	tgt	gga	atc	gcc	°aca	gca	gcc	agc	tac	ccc	aat	gtg			1061
Asn	His	Cys	Gly	Ile	Ala	Thr	Ala	Ala	Ser	Tyr	Pro	Asn	Val			
	305					310					315					
tga	gc t g	atg	gatg	gtga	gg a	ggaa	ggac	t ta	agga	cagc	atg	tctg	ggg	aaat	tttatc	1121
ttg	aaac	t ga	ccaa	acgc	tt a	ttgt	gtaa	g at	aaac	cagt	tga	atca	tgg	agga	tccaag	1181
ttg	gagat	ttt	aatt	ctgt	ga c	attt	ttac	a ag	ggta	.aaa t	gtt	acca	cta	cttt	aattat	1241
tgt	tata	cac	agc t	ttat	ga t	atca	aaga	c to	atte	ctta	att	ctaa	gac	ttt	gaattt	1301
tca	ittt	tta	aaaa	gatg	ta c	aaaa	cagt	t tg	gaaa t	aaat	ttt	aatt	cgt	atat	aaaaaa	1361
aaa	aaaa	.aa														1370
<2	10> 4	:														
•	11> 1															
	12> F															
<2	13> F	ошо	sap	ens												

<400> 4

Met	Leu	Pro	Leu	Cys	Ser	Leu	Phe	Leu	Phe	Gly	Ser	Ser	Ser	Val	Gly	
-14				-10					-5					1		
Val	Lys	Gln	Туг	Gln	Ala	Leu	Glu	Leu	Pro	Leu	Val	Val	Phe	Val	Thr	
		5					10					15				
Tyr	Leu	Lys	Met	Ala	Ala	Cys	Phe	Leu	Arg	Ile	Ser	Gly	Ser	Ala	Leu	
	20					25					30					
Pro	Val	Phe	He	Cys	Thr	Phe	Phe	Ser	His	Cys	Ala	Ser	Cys	Thr	His	
35					40					45					50	
Thr	Pro	Leu	Pro	His	His	Leu	Pro	Asn	Leu	Arg	Leu	Phe	Gln	Gln	Phe	
				55					60					65		*
Leu	Phe	Arg	Ala	Gly	Pro	Cys	Trp	Asp	Met	Ile	Ser	Ile	Lys	Ser	Glu	
			70					75		•			80			
Gly	Pro	Asn	Cys	Ser	Cys	Pro	Cys	Ser	Pro	Tyr	His	Arg	Pro	Leu	•	
		85	٠				90					95				
/91	0\ E															
	0> 5 1> 3															
	2> D								,			.e. *				
<21	3> H	ошо	sapi	ens												
<40	0> 5	,														
ate	ttac	cac	tttg	ttct	t t a	itte	: t t t t	t gg	atca	tctt	cag	tggg	ggt	aaaa	cagtat	60
caa	gctc	tag	agc t	ccct	ct g	ggtgg	gttt	t gt	gaca	tatt	iga	agat	ggc	agct	tgcttt	120
t t g	gagaa	ttt	ctgg	gctct	gc t	ctc	ctgt	t tt	tato	tgta	ctt	ttt	ttc	tcat	tgtgcc	180
t c t	tgca	acac	acad	cacco	ct 1	ccc	cacca	it ci	acco	aatt	tgo	gcct	gtt	ccag	gcagttt	240
cto	ettea	aggg	cagg	ggccg	gtg	t t ggg	gacat	gai	ttci	atta	a aga	agtga	aggg	ccca	aattgc	300
t c	tgc	cct	gcag	gccci	tta	tcaca	agaco	c c	g							333

<210> 6 <211> 1086 <212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (151).. (483)

<220>

<221> sig peptide

<222> (151).. (192)

<220>

<221> mat peptide

<222> (193).. (483)

<400> 6

tiaatittaa actitgacac cittacccig ciaaacaata cagtacagig accitcaaac 60
atticagcag ccticgggii gitacatati tattciitti igaagcccai cactacaicg 120
ccattacgii itacacigig tatgiaacaa aig tia cca cii igi ici ita tic 174
Met Leu Pro Leu Cys Ser Leu Phe

-14 -10

ctt tit gga tca tct tca gig ggg gia aaa cag tat caa gct cia gag 222 Leu Phe Gly Ser Ser Val Gly Val Lys Gln Tyr Gln Ala Leu Glu

-5 I 5 10

ctc cct ctg gtg gtt ttt gtg aca tat ttg aag atg gca gct tgc ttt 270 Leu Pro Leu Val Val Phe Val Thr Tyr Leu Lys Met Ala Ala Cys Phe

15 20 25

tig aga att tot ggc tot gct otc oct gtt tit atc tgt act tit tit 318

Leu Arg Ile Ser Gly Ser Ala Leu Pro Val Phe Ile Cys Thr Phe Phe

30 35 40

tct cat tgt gcc tct tgc aca cac aca ccc ctt ccc cac cat cta ccc 366 Ser His Cys Ala Ser Cys Thr His Thr Pro Leu Pro His His Leu Pro

45 50 55

aat	ttg	cgc	ctg	ttc	cag	cag	t t t	ctc	ttc	agg	gca	ggg	ccg	tgt	t gg	414
Asn	Leu	Arg	Leu	Phe	Gln	Gln	Phe	Leu	Phe	Arg	Ala	Gly	Pro	Cys	Trp	
	60					65					70					
gac	atg	att	tct	a t t	aag	agt	gag	ggc	cca	aat	t gc	tct	tgc	ссс	tgc	462
Asp	Met	He	Ser	Ile	Lys	Ser	Glu	Gly	Pro	Asn	Cys	Ser	Cys	Pro	Cys	
75					80					85					90	
	cci	tat	cac	202		cto	taσ	tcat	1 2 1		aca t	ac f	aat c	ttaa		513
							ıag	ισαι	lai	ıgga	acat	go i	ggic	rigg	6	010
261	rio	Iyi	His	_	PTO	Leu										
				95												
cct	gctt	ttc	tcag	tcac	tg g	agtt	ctcc	a gt	ttgt	aaga	cgg	ctcc	tcg	cctc	ccctct	573
gc t	tctt	cct	gtac	aaag	gc c	gtca	ccct	g ca	agcc	ttgt	tgc	tctc	aac	atgg	gttgtc	633
tct	actt	gtt	ccta	ttt	ag a	gtta	ctgc	a ga	atgc	cttg	cca	tcta	gc t	tggt	tgtagc	693
tgg	taac	cat	aggt	tttt	gt t	ttt	t gc t	a tc	ctta	ttgc	ac t	atgt	ttt	atgg	aacaat	753
tgg	agaa	gat	taaa	aatt	ca c	cctg	ccca	c tg	ggcg	tggt	ggc	tcac	gcc	tgta	atccca	813
gc t	cttt	ggg	aggc	cgag	gc a	ggca	gatc	a cg	gaggi	cagg	aga	tcga	gac	cato	gtggct	873
aat	acag	tga	aacc	ccgt	ct c	tact	aaaa	a te	caaa	aaaa	att	agco	ggg	cate	gtggtg	933
ggo	gcct	gta	gtcc	cago	ta c	ttgg	gagg	c te	gaggo	agga	gaa	tggc	atg	aatt	cgggag	993
gcg	gago	ttg	cagt	gago	ca a	igato	acgo	c ac	etgta	ctcc	ago	ctgg	ggca	acag	gagcgag	1053
			aaaa													1086
	Ü															
<21	0> 7	7														
<21	1> 1	11														
<21	2> F	PRT														
<21	13> F	lomo	sapi	ens												

<400> 7

Met Val Ala Thr Ser Thr Ala Val IIe Ser Gly Val Met Ser Leu Leu -26 -25 -20 -15

Gly Leu Ala Leu Ala Pro Ala Thr Gly Gly Ser Leu Leu Leu Ser

-10	-5		I	5	
Thr Ala Gly	Gln Gly Leu	Ala Thr Ala	Ala Gly Val	Thr Ser Ile Val	
	10	15		20	
Ser Gly Thr	Leu Glu Arg	Ser Lys Asn	Lys Glu Ala	Gln Ala Arg Ala	
25		30		35	
Glu Asp Ile	Leu Pro Thr	Tyr Asp Gln	Glu Asp Arg	Glu Asp Glu Glu	
40		45	50		
Glu Lys Ala	. Asp Tyr Val	Thr Ala Ala	Gly Lys Ile	Ile Tyr Asn Leu	
55	60	)	65	70	
Arg Asn Thr	Leu Lys Tyı	· Ala Lys Lys	Asn Val Arg	Ala Phe Trp	
	75		80	85	
<210> 8					
<211> 333					
<212> DNA					
<213> Homo	sapiens	•			
<400> 8					
atggtggcca	cctctactgc	tgtcatctct g	gagigaiga gcc	teetggg titageeett 6	0
gccccagcaa	caggaggagg	aagccigcig c	tctccaccg ctg	gtcaagg ttiggcaaca 12	0
gcagctgggg	tcaccagcat	cgtgagtggt a	cgitggaac gct	ccaaaaa taaagaagcc 18	0
caagcacggg	cggaagacat	actgcccacc t	acgaccaag agg	acaggga ggatgaggaa 24	.(
gagaaggcag	actatgtcac	agcigcigga a	agattatot ata	atettag aaacacettg 30	)(
aagtatgcca	agaaaaacgt	ccgtgcattt t	gg	33	};
<210> 9					
<211> 2604					
<211> 2004 <212> DNA					
	canions				
<213> Homo	24higii2				

<220> <221> CDS

<222> (173).. (505)

<220>

<221> sig peptide

<222> (173).. (250)

<220>

<221> mat peptide

<222> (251).. (505)

10

<400> 9

cgctcctctg tgtgaagacg tggagctaca agacggagat ctgtccccg aagaaaaaat 60 attittgaga gaatttccca gattgaaaga agatctgaaa gggaacattg acaagctccg 120 tgccctcgca gacgatattg acaaaaccca caagaaattc accaaggcta ac atg 175

Met

-26

20

gtg gcc acc tct act gct gtc atc tct gga gtg atg agc ctc ctg ggt

Val Ala Thr Ser Thr Ala Val Ile Ser Gly Val Met Ser Leu Leu Gly

-25

-20

-15

-10

tia gcc cti gcc cca gca aca gga gga gga agc ctg ctg ctc tcc acc 271
Leu Ala Leu Ala Pro Ala Thr Gly Gly Ser Leu Leu Leu Ser Thr

**-**5 1 5

gct ggt caa ggt tig gca aca gca gct ggg gic acc agc aic gig agt 319 Ala Gly Gln Gly Leu Ala Thr Ala Ala Gly Val Thr Ser Ile Val Ser

ggt acg ttg gaa cgc tcc aaa aat aaa gaa gcc caa gca cgg gcg gaa 367

15

Gly Thr Leu Glu Arg Ser Lys Asn Lys Glu Ala Gln Ala Arg Ala Glu

25 30 35

gac ata ctg ccc acc tac gac caa gag gac agg gag gat gag gaa gag 415

Asp Ile Leu Pro Thr Tyr Asp Gln Glu Asp Arg Glu Asp Glu Glu Glu

40 45 50 55

aa	g	gca	gac	tat	gtc	aca	gc t	gc t	gga	aag	att	atc	tat	aat	ctt	aga	463
Ly	'S	Ala	Asp	Tyr	Val	Thr	Ala	Ala	Gly	Lys	Ile	He	Tyr	Asn	Leu	Arg	
					60					65					70		
aa	ıc	acc	ttg	aag	tat	gcc	aag	aaa	aac	gtc	cgt	gca	ttt	tgg			505
As	n	Thr	Leu	Lys	Tyr	Ala	Lys	Lys	Asn	Val	Arg	Ala	Phe	Trp			
			-	75					80					85			
t a	aac	tca	gag	ccaa	ccca	cg c	tegg	ccaa	t gc	tacca	aagc	gtc	ttct	gac	cact	ggccaa	565
g	c t	cct	ссс	ggag	ccgc	gt g	cagg	tgcaa	a aa	ggcc	tttg	cgg	gaac	aac	actg	gcgatg	625
a	cca	aaa	atg	ctcg	cgtg	ct g	ggag	gtgt	g at	gtcc	gcct	tct	ccct	tgg	ctat	gacttg	685
g	cca	ac t <sub>i</sub> c	tct	caaa	ggaa	tg g	aagc	acct	g aa	ggaa	ggag	caa	ggac	aaa	gttt	gcggaa	745
g	ag	ttga	gag	ccaa	ggcc	tt g	gagc	t gga	g ag	gaaa	ctca	cag	aact	cac	ccag	ctctac	805
a	aga	agc t	tgc	agca	gaaa	gt g	aggt	caag	g go	caga	gggg	t gg	ggaa	gga	ttta	actggg	g 865
a	cc	tgcg	aaa	ccga	ggc t	ta c	tgga	agga	gtt	aagg	gagc	atg	tgtg	gat	gtgg	ctgtgg	g <b>92</b> 5
c	tg	tgtg	tgt	gtct	gtgt	gt c	tgtg	tgta	t gt	acag	ttta	cat	gaat	gtt	cctc	aggaca	a 985
t	gg	cata	ıcaa	t ggc	cttg	ga g	gtcc	aaat	a at	atca	agta.	cat	cttg	gag	atga	gggtg	1045
С	tg	tcct	gga	caga	cctc	gg c	atgo	cttc	t gt	ttct	cctt	caa	t gc t	cct	taag	gccta	t 1105
g	ίg	ctgg	ggaa	aagg	ggtcl	tc	ctgt	ttgt	t tg	gtttg	tttg	ttt	gttt	gtt	tgtt	ttgaga	a 1165
С	gg	ggto	ctct	gttg	gcact	cc a	igtct	gggt	g to	cagaa	tgag	acc	ccat	tctc	aaaa	aaaaaa	a 1225
a	aa	aaaa	aaaa	aaaa	igaag	gaa g	gaata	cagt	c a	tgtat	ctct	tgg	tgad	cagg	gace	gcattc	t 1285
g	a t	aaa	tgtg	tcat	ttagg	gca a	attgo	attg	t a	gtgtg	gatta	tca	caga	attg	tac	tatac	a 1345
а	aa	ctt	agat	ggca	atago	ect a	actgo	atac	c t	aggc	latat	ggg	gagag	gcct	att	gctccc	a 1405
٤	gc	tac	gcac	ctg	taca	gca	tgtga	actac	t g	aatao	ctata	gge	caat	tgca	gca	caatgg	g 1465
ć	ıaa	tat	tigt	gta	tcta	aac	atati	gtaaa	ac a	gaga	aaaag	g gaa	aagt	aaaa	ata	tggcat	a 1525
ð	aa	gat	aaga	att	ggc t	ctc	cigi	acage	gg c	actt	actad	ga	atgg	agc t	t gc	agggc t	g 1585
																	g 1645
	tat	act	actg	tag	gc t t	tat	aaac	acago	ca c	actt	aggg	t ac	acaa	aatg	cat	attaaa	ia 1709
(	cal	ttt	cttc	ctt	cagt	ata	ttag	gcaa	ta g	gaat	tttt	c aa	gtcc	acta	taa	atctta	it 176

caaaccatgg tigtatatgc agttgaccga aacattgita tiggacacat aactatagti 1825

<210> 10

<211> 542

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 10

Met Pro Arg Arg Gly Leu Ile Leu His Thr Arg Thr His Trp Leu Leu

 -34
 -30

 -25
 -20

Leu Gly Leu Ala Leu Leu Cys Ser Leu Val Leu Phe Met Tyr Leu Leu

-15 -10 -5

Glu Cys Ala Pro Gln Thr Asp Gly Asn Ala Ser Leu Pro Gly Val Val

1 5 10

Gly Glu Asn Tyr Gly Lys Glu Tyr Tyr Gln Ala Leu Leu Gln Glu Gln

15 20 25 30

Glu Glu His Tyr Gln Thr Arg Ala Thr Ser Leu Lys Arg Gln Ile Ala

				35					40					45	
Gln	Leu	Lys	Gln	Glu	Leu	Gln	Glu	Met	Ser	Glu	Lys	Met	Arg	Ser	Leu
			50					55					60		
Gln	Glu	Arg	Arg	Asn	Val	Gly	Ala	Asn	Gly	Ile	Gly	Tyr	Gln	Ser	Asn
		65					70					75			
Lys	Glu	Gln	Ala	Pro	Ser	Asp	Leu	Leu	Glu	Phe	Leu	His	Ser	Gln	Пе
	80					85					90				
Asp	Lys	Ala	Glu	Val	Ser	Пе	Gly	Ala	Lys	Leu	Pro	Ser	Glu	Tyr	Gly
95					100					105					110
Val	Ile	Pro	Phe	Glu	Ser	Phe	Thr	Leu	Met	Lys	Val	Phe	Gln	Leu	Glu
				115					120					125	
Met	Gly	Leu <sub>.</sub>	Thr	Arg	His	Pro	Glu	Glu	Lys	Pro	Va l	Arg	Lys	Asp	Lys
			130					135					140		
Arg	Asp	Glu	Leu	Val	Glu	Val	Ile	Glu	Ala	Gly	Leu	Glu	Val	He	Asn
		145					150					155			
Asn	Pro	Asp	Glu	Asp	Asp	Glu	Gln	Glu	Asp	Glu	Glu	Gly	Pro	Leu	Gly
	160					165					170				
Glu	Lys	Leu	Ile	Phe	Asn	Glu	Asn	Asp	Phe	Val	Glu	Gly	Tyr	Tyr	Arg
175					180					185					190
Thr	Glu	Arg	Asp	Lys	Gly	Thr	Gln	Tyr	Glu	Leu	Phe	Phe	Lys	Lys	Ala
				195					200					205	
Asp	Leu	Thr	Glu	Tyr	Arg	His	Val	Thr	Leu	Phe	Arg	Pro	Phe	Gly	Pro
			210					215					220		
Leu	Me t	Lys	Val	Lys	Ser	Glu	Met	He	Asp	Ile	Thr	Arg	Ser	Ile	Ile
		225	ı				230	•				235			
Asn	He	Ile	Val	Pro	Leu	Ala	Glu	Arg	Thr	Glu	Ala	Phe	Val	Gln	Phe
	240	)				245	)				250				
Met	Glr	ı Asr	Phe	e Arg	g Asp	Val	Cys	Πle	His	Gln	Asp	Lys	Lys	He	His

255					260					265					270
Leu	Thr	Val	Val	Tyr	Phe	Gly	Lys	Glu	Gly	Leu	Ser	Lys '	Val	Lys	Ser
				275					280					285	
He	Leu	Glu	Ser	Val	Thr	Ser	Glu	Ser	Asn	Phe	His	Asn	Tyr	Thr	Leu
			290					295					300		
Val	Ser	Leu	Asn	Glu	Glu	Phe	Asn	Arg	Gly	Arg	Gly	Leu	Asn	Val	Gly
		305					310					315			
Ala	Arg	Ala	Trp	Asp	Lys	Gly	Glu	Val	Leu	Met	Phe	Phe	Cys	Asp	Val
	320					325					330				
Asp	lle	Tyr	Phe	Ser	Ala	Glu	Phe	Leu	Asn	Ser	Cys	Arg	Leu	Asn	Ala
335					340					345					350
Glu	Pro	Gly	Lys	Lys	Val	Phe	Tyr	Pro	Val	Val	Phe	Ser	Leu	Tyr	Asn
				355					360					365	
Pro	Ala	Ile	Val	Tyr	Ala	Asn	Gln	Glu	Val	Pro	Pro	Pro	Val	Glu	Gln
			370	)				375					380		
Gln	Leu	Val	His	Lys	Lys	Asp	Ser	Gly	Phe	Trp	Arg	Asp	Phe	Gly	Phe
		385	i				390	ı				395			
Gly	Met	Thi	Cys	s Gln	Туг	Arg	Ser	Asp	Phe	e Leu	Thr	Ile	Gly	Gly	Phe
	400	)				405	•				410				
Asp	Me	t Gli	ı Va	l Arg	g Gly	/ Trp	Gly	Gly	Glu	ı Asp	Val	His	Leu	Tyr	Arg
415	5				420	)				425	5				430
Lys	s Ty	r Le	u Hi	s Gly	y Ası	D Lei	ı Ile	e Val	H	e Arg	g Thr	Pro	Val	Pro	Gly
				43	5				44	0				445	j
Pr	o Ph	e Hi	s Le	u Tr	р Ні	s Gl	u Ly:	s Ar	g Cy	s Ala	a Asp	Glu	Leu	Thi	Pro
			45	0				45	5				460	)	
Gl	u G1	n Ty	r Ar	g Me	t Cy	s Il	e Gl	n Se	r Ly	s Al	a Mei	l Ası	ıGlı	ıAla	a Ser
		46	5				47	0				47	5		
Hi	s Se	r Hi	s Le	u Gl	y Me	t Le	u Va	l Ph	е Аг	g Gl	u Gl	u Ile	e Gl	u Th	r His

480 485 490

Leu His Lys Gln Ala Tyr Arg Thr Asn Ser Glu Ala Val Gly

495

500

505

<210> 11

<211> 1626

<212> DNA -

<213> Homo sapiens

<400> 11

atgectagaa gaggactgat tetteacace eggacecact ggttgetgtt gggeettget 60 tigctcigca gitiggiati attiatgiac cicciggaat gigccccca gactgatgga 120 aalgcatctc licciggigi igilggggaa aallaiggia aagagtalta tcaagccctc 180 ctacaggaac aagaagaaca ttatcagacc agggcaacca gtctgaaacg ccaaattgcc 240 caactaaaac aagaattaca agaaatgagt gagaagatgc ggtcactgca agaaagaagg 300 aatgtagggg ctaatggcat aggctatcag agcaacaaag agcaagcacc tagtgatctt 360 ttagagitic ticaticcca aatigacaaa gcigaagita gcataggggc caaactaccc 420 agigagiaig gggicalicc ciligaaagi illaccilaa igaaagiali icaaliggaa 480 atgggtctca ctcgccatcc tgaagaaaag ccagttagaa aagacaaacg agatgaattg 540 gtggaagtta tigaagcggg ciiggaggic attaataatc cigatgaaga igatgaacaa 600 gaagatgagg agggtcccct tggagagaaa ctgatattta atgaaaatga cttcgtagaa 660 ggttattatc gcactgagag agataagggc acacagtatg aactcttttt taagaaagca 720 gaccitacgg aatatagaca igigaccete ticcgecett tiggacetet caigaaagig 780 aagagtgaga tgattgacat cactagatca attattaata tcattgtgcc acttgctgaa 840 agaacigaag cattigiaca aittaigcag aacticaggg aigitigiat tcatcaagac 900 aagaagatto atotoacagt ggtgtatttt ggtaaagaag gactgtotaa ggtcaagtot 960 atectagaat etgicaecag igagiciaat titeacaatt acaectiggi eteatigaat 1020 gaagaattta atcgtggacg aggactaaat gtgggtgccc gagcttggga caagggagag 1080 gicitgatgi titticigiga igitgatato tatticicag cogaaticoi taacagotgo 1140

cctgccattg titatgccaa ccaggaagig ccaccacctg tggagcagca gctggitcac 1260
aaaaaggatt ctggcitttg gcgagattit ggctttggaa tgacttgtca gtatcgttca 1320
gatticctga ccattggtgg attigacatg gaagtgagag gttggggtgg agaagatgtt 1380
catctttatc gaaaatactt acatggtgac ctcattgtga ticggactcc ggttcctggt 1440
cctitccacc tctggcatga aaagcgctgt gctgatgagc tgacccccga gcagtaccgc 1500
atgtgcatcc agtctaaagc catgaatgag gcctctcact cccacctggg aatgctggtc 1560
ticagggagg aaatagagac gcatcticat aaacaggcat acaggacaaa cagtgaagct 1620
gttggt

<210> 12

<211> 3451

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (41).. (1666)

<220>

 $\langle 221 \rangle$  sig peptide

<222> (41).. (142)

<220>

<221> mat peptide

<222> (143).. (1666)

<400> 12

aggcctagcg attitgttag gcaaatacac attaataaga atg cct aga aga gga 55

Met Pro Arg Arg Gly

-34 -30

ctg att ctt cac acc cgg acc cac tgg ttg ctg ttg ggc ctt gct ttg 103 Leu Ile Leu His Thr Arg Thr His Trp Leu Leu Cly Leu Ala Leu

PCT/JP98/04514

				-25					-20					-15		
ctc	tgc	agt	ttg	gta	tta	ttt	atg	tac	ctc	ctg	gaa	tgt	gcc	ссс	cag	151
Leu (	Cys	Ser	Leu	Val	Leu	Phe	Met	Tyr	Leu	Leu	Glu	Cys	Ala	Pro	Gln	
			-10					-5					l			
act	gat	gga	aat	gca	tct	ctt	cct	ggt	gtt	gtt	ggg	gaa	aat	tat	ggt	199
Thr	Asp	Gly	Asn	Ala	Ser	Leu	Pro	Gly	Val	Val	Gly	Glu	Asn	Tyr	Gly	
	5					10					15					
aaa	gag	tat	tat	caa	gcc	ctc	cta	cag	gaa	caa	gaa	gaa	cat	tat	cag	247
Lys	Glu	Tyr	Tyr	Gln	Ala	Leu	Leu	Gln	Glu	Gln	Glu	Glu	His	Tyr	Gln	
20					25					30					35	
acc	agg	gca	acc	agt	ctg	aaa	cgc	caa	att	gcc	caa	cta	aaa	caa	gaa	295
Thr	Arg	Ala	Thr	Ser	Leu	Lys	Arg	Gln	Ile	Ala	Gln	Leu	Lys	Gln	Glu	
				40					45					50		
tta	caa	gaa	atg	agt	gag	aag	atg	cgg	tca	ctg	caa	gaa	aga	agg	aat	343
Leu	Gln	Glu	Me t	Ser	Glu	Lys	Met	Arg	Ser	Leu	Gln	Glu	Arg	Arg	Asn	
			55					60					65			
gta	ggg	gc t	aat	ggc	ata	ggc	tat	cag	agc	aac	aaa	gag	caa	gca	cct	391
Val	Gly	Ala	Asn	Gly	Ile	Gly	Tyr	Gln	Ser	Asn	Lys	Glu	Gln	Ala	Pro	•
		70					75					80				
agt	gat	ctt	t t a	gag	ttt	ctt	cat	tcc	caa	att	gac	aaa	gct	gaa	gtt	439
Ser	Asp	Leu	Leu	Glu	Phe	Leu	His	Ser	Gin	He	Asp	Lys	Ala	Glu	Val	
	85	•				90					95	•				
agc	ata	ggg	g gcc	aaa	. cta	ccc	agt	gag	tat	ggg	ggto	att	cco	ttt	gaa	487
Ser	Ιle	Gly	/ Ala	Lys	Let	Pro	Ser	Glu	Туг	Gly	/ Val	Il€	e Pro	) Phe	Glu	
100					105	j				110	)				115	
															t cgc	535
Ser	Phe	e Th	r Le			s Val	Phe	e Glr			u Me	t Gl	y Le		r Arg	
				120	)				123	5				130	0	

cat	cct	gaa	gaa	aag	cca	gtt	aga	aaa	gac	aaa	cga	gat	gaa	ttg	gtg	583
His	Pro	Glu	Glu	Lys	Pro	Val	Arg	Lys	Asp	Lys	Arg	Asp	Glu	Leu	Val	
			135					140					145			
gaa	gtt	att	gaa	gcg	ggc	ttg	gag	gtc	a t t	aat	aat	cct	gat	gaa	gat	631
Glu	Val	Ile	Glu	Ala	Gly	Leu	Glu	Val	Ile	Asn	Asn	Pro	Asp	Glu	Asp	
		150					155					160				
gat	gaa	caa	gaa	gat	gag	gag	ggt	ссс	ctt	gga	gag	aaa	ctg	ata	ttt	679
Asp	Glu	Gln	Glu	Asp	Glu	Glu	Gly	Pro	Leu	Gly	Glu	Lys	Leu	Ile	Phe	
	165					170					175					
aat	gaa	aat	gac	ttc	gta	gaa	ggt	tat	tat	cgc	ac t	gag	aga	gat	aag	727
Asn	Glu	Asn	Asp	Phe	Val	Glu	Gly	Tyr	Tyr	Arg	Thr	Glu	Arg	Asp	Lys	
180					185					190					195	
ggc	aca	cag	tat	gaa	ctc	t t t	ttt	aag	aaa	gca	gac	ctt	acg	gaa	tat	775
Gly	Thr	Gln	Туг	Glu	Leu	Phe	Phe	Lys	Lys	Ala	Asp	Leu	Thr	Glu	Tyr	
				200					205					210		
aga	cat	gtg	acc	ctc	ttc	cgc	cct	ttt	gga	cct	ctc	atg	aaa	gtg	aag	823
Arg	His	Val	Thr	Leu	Phe	Arg	Pro	Phe	Gly	Pro	Leu	Met	Lys	Val	Lys	
			215					220					225			
agt	gag	atg	att	gac	atc	act	aga	tca	att	att	aat	atc	att	gtg	cca	871
Ser	Glu	Met	He	Asp	Ile	Thr	Arg	Ser	He	He	Asn	He	lle	Val	Pro	
		230	)				235					240	)			
ctt	gct	gaa	aga	act	gaa	gca	ttt	gta	caa	ttt	atg	cag	g aac	tto	agg	919
Leu	Ala	Glu	Are	g Thr	Glu	Ala	Phe	Val	Glr	Phe	Met	Glr	a Asn	Phe	Arg	
	245	5				250	١ .				255	j				
gat	gtt	tgt	tati	cat	t caa	gac	aag	g aag	g at	cat	cto	aca	a gtg	ggtg	g tat	967
Asp	Val	Cys	s Ile	e His	s Gln	Asp	Lys	Lys	s Ile	e His	Lei	ı Th	r Val	Va	l Tyr	
260	) .				265	j				270	)				275	
111	gg	t aa:	a ga	a gg	a cts	z tei	i aas	ggto	c aa	g to	t ate	c ct	a ga	i tc	t gtc	1015

Phe	Gly	Lys	Glu	Gly	Leu	Ser	Lys	Val	Lys	Ser	Ile	Leu	Glu	Ser	Val	
				280					285					290		
acc	agt	gag	tct	aat	ttt	cac	aat	tac	acc	ttg	gtc	tca	ttg	aat	gaa	1063
Thr	Ser	Glu	Ser	Asn	Phe	His	Asn	Tyr	Thr	Leu	Val	Ser	Leu	Asn	Glu	
			295		•			300					305			
gaa	t t t	a a-t	cgt	gga	cga	gga	cta	aat	gtg	ggt	gcc	cga	gct	t gg	gac	1111
Glu	Phe	Asn	Arg	Gly	Arg	Gly	Leu	Asn	Val	Gly	Ala	Arg	Ala	Trp	Asp	
		310					315					320				
aag	gga	gag	gtc	ttg	atg	ttt	ttc	tgt	gat	gtt	gat	atc	tat	ttc	tca	1159
Lys	Gly	Glu	Val	Leu	Me t	Phe	Phe	Cys	Asp	Val	Asp	Ile	Tyr	Phe	Ser	
	325					330					335					
gcc	gaa	ttc	ctt	aac	agc	tgc	cgg	tta	aat	gc t	gag	cca	ggt	aag	aag	1207
Ala	Glu	Phe	Leu	Asn	Ser	Cys	Arg	Leu	Asn	Ala	Glu	Pro	Gly	Lys	Lys	
340					345					350					355	
gtg	ttt	tac	cct	gtg	gtg	ttc	agt	ctt	tac	aat	cct	gcc	att	gtt	tat	1255
Val	Phe	Tyr	Pro	Val	Val	Phe	Ser	Leu	Tyr	Asn	Pro	Ala	Ile	Val	Tyr	
				360					365					370		
gcc	aac	cag	gaa	gtg	cca	cca	cct	gtg	gag	cag	cag	ctg	gtt	cac	aaa	1303
Ala	Asn	Gln	Glu	Val	Pro	Pro	Pro	Val	Glu	Gln	Gln	Leu	Val	His	Lys	
			375					380					385			
aag	gat	tct	ggc	ttt	tgg	cga	gat	ttt	ggc	ttt	gga	atg	act	tgt	cag	1351
Lys	Asp	Ser	Gly	Phe	Trp	Arg	Asp	Phe	Gly	Phe	Gly	Met	Thr	Cys	Gln	
		390					395					400				
tat	cgt	tca	gat	t t c	ctg	acc	att	ggt	gga	tti	gac	atg	gaa	gtg	aga	1399
Tyr	Arg	Ser	Asp	Phe	Leu	Thr	Ile	Gly	Gly	Phe	Asp	Met	Glu	Val	Arg	
	405	<b>i</b>	٠			410	ı				415					
ggt	tgg	ggt	gga	gaa	gat	gtt	cat	ctt	tat	cga	aaa	tac	tta	cat	ggt	1447
Gly	Tr	Gly	Gly	Glu	. Asp	Val	His	Leu	Туг	Arg	g Lys	Туг	Lei	His	Gly	

430 435 425 420 gac ctc att gtg att cgg act ccg gtt cct ggt cct ttc cac ctc tgg 1495 Asp Leu Ile Val Ile Arg Thr Pro Val Pro Gly Pro Phe His Leu Trp 440 cat gaa aag cgc tgt gct gat gag ctg acc ccc gag cag tac cgc atg 1543 His Glu Lys Arg Cys Ala Asp Glu Leu Thr Pro Glu Gln Tyr Arg Met 460 455 tgc atc cag tct aaa gcc atg aat gag gcc tct cac tcc cac ctg gga 1591 Cys Ile Gin Ser Lys Ala Met Asn Glu Ala Ser His Ser His Leu Gly 470 475 480 atg ctg gtc ttc agg gag gaa ata gag acg cat ctt cat aaa cag gca 1639 Met Leu Val Phe Arg Glu Glu Ile Glu Thr His Leu His Lys Gln Ala 490 495 485 1686 tac agg aca aac agt gaa gct gtt ggt tgaaatcata attaatgcgt Tyr Arg Thr Asn Ser Glu Ala Val Gly 505 500 tactgtatga accacaaaac agcactatti atttagcctt acttctactt ccagatgcag 1746 tgcctctttt ggagaagaca tgtttatttt tcatgttctt tctgacatta ctttagcaat 1806 tcaactigat gigagaagaa aaaacaaatg titcaacaca aaatcicigi tiigigagaa 1866 tactgcacta tggaataatt gacaaattga aatctcatai itgtcccaaa agitgiittg 1926 agttagttct acciggigcc catgitciga tigigigigg galigcatgg tgiccigati 1986 gcatctaggt ggagcggatg gaatgtgctg ggccactgtt gggtggagag cagcacattc 2046 ttacagagga gatggagcgt tatgagcata gtatgtggat aggtatette acctgcccgc 2106 cccigagica gcciccitga ciigatagci igaagaatcc iiitccacig aaatagagga 2166 taattaattg acacatetga aateeecaat caateaatea agagaaaggt agaactaaaa 2226 actectiaac tiacigitge tiacaceeet gaaagteigi tittaageaa aigggiaata 2286

gtagaaaata ggttagaatc tatggcttga ttaaaaaatat gttattacat tatcatgttc 2346

aggattagga ttagtagtca gttgctgtaa actattttga acaaacagaa aagaacacgg 2406

aaacattitt aacagagcat ttaattatgi tggaatacag gatcctagct ctgtctggga 2466 acattagett atgigageca getetateag ggtetteeca tggtggttea gaatagatga 2526 gcatagcatg gtttigttig tittigctit caatiticta attiggcatg gatccatatg 2586 tatttactat cctttttcta atatattaat atatgctaca tttgtatttg cattactata 2646 atactttgag ttgaaaaaga gtttcattgt ggagagaaaa agcaaatggt atgccacaag 2706 atcactciga titgagaaaa gggaggaggg gaagatagic igaaiggaaa tcigaaatac 2766 ggaaigitti agagaaaiai gicactigca talagaaigi tilaaligag gialaaaila 2826 atgagacaaa gigaaaaaga aattatattc agataggaci gcactacatt attigtcaca 2886 catggatetg ttaccateag gicaatteet agtatgeata aattititaa eeettitaaa 2946 agagacciai giigaaaacc ccigaaaaii cacigaagaa aaaicaiiac iciiiticic 3006 agiaaatcat atcatcigaa atattacaaa tiicaaatti ciaggigcia tattaatica 3066 atatiacaat aactetiace taattattet tacaagtitti aagtigtggt agtitagtga 3126 tttttttaaa agatgtgtga aatgttctct gcaaaataat tcaggccact gtctcctttt 3186 atatattatt ataattatti attatgaaga ccagigaatt acgatattta aagtgagaga 3246 acttaattat tigcaaaggi aagitacagc tigittitig agagaatcaa atgagiitac 3306 ttttgttcct gttgttttta actagcitta agtttaaaga tggaagctaa gcaatggaaa 3366 igciatacgi ittigacati tattaaaigg taccaataaa giattitati accaaaaaaa 3426 aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaa 3451

<210> 13

<211> 119

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 13

Met Arg Lys Gly Asn Leu Leu Leu Ser Trp Leu Leu Gly Pro Glu Leu

-17 -15 -10 -5

Pro Glu Leu Ser Pro Arg Ala Arg Lys Ala Asp Leu Lys Asp Glu Asn

1 5 10 15

Leu	Lys	Phe	Ser	Cys	Trp	Trp	Glu	Pro	Arg	Lys	Thr.	Ala	Gly	Val	Leu
				20					25					30	
Thr	Trp	Pro	Phe	Leu	Ala	Glu	Leu	Ala	Glu	Val	Gly	Val	Leu	Ala	Asp
			35					40					45		
Gly	Met	Tyr	Leu	Gly	Ala	Va l	Ser	Val	Ala	Gln	Gln	Arg	Cys	Arg	Ala
		50					55					60			
Asp	Trp	Leu	Ser	His	Trp	Val	Leu	Pro	Ala	Gly	Ser	Pro	Leu	His	Trp
	65					70					75				
Ala	Phe	Thr	Gln	Pro	Cys	Ser	Trp	Val	Ser	Leu	Pro	Cys	Lys	Gln	Ser
80					85					90					95
His	Asn	Asn	Thr	Arg	He	Val									
				100											

<210> 14

<211> 357

<212> DNA

<213 Homo sapiens

## <400> 14

atgaggaaag ggaaccitct gctgagctgg cttctggggc ctgagcttcc agagctgtcc 60 ccaagggcta ggaaggccga cctgaaggat gagaaccica aattcagttg ctggtgggag 120 ccaaggaaga cggcgggtgt tctaacgtgg ccctttctgg ctgagctggc ggaagtgggc 180 gttttggccg atgggatgta tctcggcgct gtgtctgtgg cccagcaaag gtgcagggct 240 gactggctga gccactgggt tctacccgca ggctccccac tgcactgggc tttcacacag 300 ccatgctctt gggtttccct cccttgtaag cagagtcata ataacacacg aatagtc 357

<210> 15

<211> 814

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<220> <221> CDS

<222> (62).. (418)

<200>

<221> sig peptide

<222> (62).: (112)

<200>

<221> mat peptide

<222> (113).. (418)

-15

<400> 15

-17

caaaaatata agcalcagci gaggigatat tagticagic acctaacaac tcctagaaga 60 g atg agg aaa ggg aac ctt ctg ctg agc tgg cti ctg ggg cci gag 106 Met Arg Lys Gly Asn Leu Leu Ser Trp Leu Leu Gly Pro Glu

ctt cca gag cig tcc cca agg gct agg aag gcc gac ctg aag gat gag 154 Leu Pro Glu Leu Ser Pro Arg Ala Arg Lys Ala Asp Leu Lys Asp Glu

-10

1 5 10

aac ctc aaa ttc agt tgc tgg tgg gag cca agg aag acg gcg ggt gtt 202 Asn Leu Lys Phe Ser Cys Trp Trp Glu Pro Arg Lys Thr Ala Gly Val

ta acg tgg ccc ttt ctg gct gag ctg gcg gaa gtg ggc gtt ttg gcc

cta acg tgg ccc ttt ctg gct gag ctg gcg gaa gtg ggc gtt ttg gcc 250 Leu Thr Trp Pro Phe Leu Ala Glu Leu Ala Glu Val Gly Val Leu Ala

35 40 45

gat ggg atg tat ctc ggc gct gtg tct gtg gcc cag caa agg tgc agg 298
Asp Gly Met Tyr Leu Gly Ala Val Ser Val Ala Gln Gln Arg Cys Arg

50 55 60

gct gac tgg ctg agc cac tgg gtt cta ccc gca ggc tcc cca ctg cac 346

PCT/JP98/04514

WO 99/18126

Ala	Asp	Trp	Leu	Ser	His	Trp	Val	Leu	Pro	Ala	Gly	Ser	Pro	Leu	His	
		65					70					75				
tgg	gc t	ttc	aca	cag	cca	t gc	tct	t gg	gtt	tcc	ctc	cc t	tgt	aag	cag	394
Тгр	Ala	Phe	Thr	Gln	Pro	Cys	Ser	Trp	Val	Ser	Leu	Pro	Cys	Lys	Gln	
	80					85					90					
agt	cat	aat	aac	aca	cga	ata	gtc	taa	cgct	ggg	tatte	ctgg	tc a	gcag	aggtc	448
Ser	His	Asn	Asn	Thr	Arg	Ile	Val								•	
95					100											
ctt	gagt	cac	agtg	t t a c	tg a	aatg	gttc	t ga	gcct	gaga	atc	tctt	tgg	cctc	tgaaag	508
ggc	aggg	cag .	gtgg	gcac	cg a	cttc	ctgc	c ag	tcct	ttca	ggt	ttcc	tgt	tcaa	agccag	568
tcc	tgtt	ggt	ggag	ggga	tc a	ccga	gagt	g tc	tgta	tcat	ttt	gtag	ссс	tttt	ctctga	628
cgt	tttc	t gg	taga	aaat	gt c	cctt	gtca	a aa	t gc t	aata	att	atca	taa	taat	ctgctt	688
tcc	aacc	aac	ttcc	acaa	gt g	acaa	cclg	i gi	agaa	ctgt	gat	aaag	gtt	tgca	taatgt	748
agg	gttt	gta	ccaa	gtgt	gt g	taag	tttc	t gt	taaa	taaa	aag	tctg	t t t	ccaa	aaaaaa	808
aaa	aaa															814

<210> 16

<211> 714

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 16

Met Lys His Phe Cys Asn Leu Leu Cys Ile Leu Met Phe Cys Asn Gln
-16 -15 -10 -5

Gln Ser Val Cys Asp Pro Pro Ser Gln Asn Asn Ala Ala Asn Ile Ser 1 5 10 15

Met Val Gln Ala Ala Ser Ala Gly Pro Pro Ser Leu Arg Lys Asp Ser

20 25 30

Thr	Pro	Val	Ile	Ala	Asn	Val	Val	Ser	Leu	Ala	Ser	Ala	Pro	Ala	Ala
		35					40					45			-
Gln	Pro	Thr	Val	Asn	Ser	Asn	Ser	Val	Leu	Gln	Gly	Ala	Va I	Pro	Thr
	50					55					60				
Val	Thr	Ala	Lys	Ile	I-le	Gly	Asp	Ala	Ser	Thr	Gln	Thr	Asp	Ala	Leu
65					70					75					80
Lys	Leu	Pro	Pro	Ser	Gln	Pro	Pro	Arg	Leu	Leu	Lys	Asn	Lys	Ala	Leu
				85					90					95	
Leu	Cys	Lys	Pro	Ile	Thr	Gln	Thr	Lys	Ala	Thr	Ser	Cys	Lys	Pro	His
			100					105					110		
Thr	Gln	Asn	Lys	Glu	Cys	Gln	Thr	Glu	Asp	Thr	Pro	Ser	Gln	Pro	Gln
		115					120					125			
Ile	He	Val	Va I	Pro	Val	Pro	Val	Pro	Val	Phe	Val	Pro	He	Pro	Leu
	130					135					140				
His	Leu	Tyr	Thr	Gln	Туг	Ala	Pro	Val	Pro	Phe	Gly	He	Pro	Val	Pro
145					150					155					160
Met	Pro	Val	Pro	Met	Leu	Ile	Pro	Ser	Ser	Met	Asp	Ser	Glu	Asp	Lys
				165					170					175	
Val	Thr	Glu	Ser	Ile	Glu	Asp	He	Lys	Glu	Lys	Leu	Pro	Thr	His	Pro
			180	)				185	•				190		
Phe	Glu	ı Ala	Asp	Leu	Leu	Glu	Met	Ala	Glu	Met	He	Ala	Glu	Asp	Glu
		195	,				200	)				205			
Glu	Lys	Lys	Thr	Lei	ı Ser	Gln	Gly	Glu	Ser	Gln	Thr	Ser	Glu	His	Glu
	210	)				215	5				220	<b>)</b>			
Lei	1 Pho	e Lei	ı Ast	) Th	Lys	s Ile	Phe	e Gli	ı Lys	s Asp	Gln	Gly	Ser	Thr	Туг
225	5				230	)				235	<u>,                                    </u>				240
Se	r Gl	y Ası	Lei	u Gl	u Se	r Gli	ı Ala	a Va	l Se	r Thi	Lei	His	Ser	Trp	Glu
				24	5				25	0				255	;

Glu	Glu	Leu	Asn	His	Tyr	Ala	Leu	Lys	Ser	Asn	Ala	Val	Gln	Glu	Ala
			260					265					270		
Asp	Ser	Glu	Leu	Lys	Gln	Phe	Ser	Lys	Gly	Glu	Thr	Glu	Gln	Asp	Leu
,		275					280					285			
Glu	Ala	Asp	Phe	Pro	Ser	Asp	Ser	Phe	Asp	Pro	Leu	Asn	Lys	Gly	Gln
	290					295					300				
Gly	Ile	Gln	Ala	Arg	Ser	Arg	Thr	Arg	Arg	Arg	His	Arg	Asp	Gly	Phe
305					310					315					320
Pro	Gln	Pro	Arg	Arg	Arg	Gly	Arg	Lys	Lys	Ser	He	Val	Ala	Val	Glu
				325					330					335	
Pro	Arg	Ser	Leu	Ile	Gln	Gly	Ala	Phe	Gln	Gly	Cys	Ser	Val	Ser	Gly
			340					345					350		
Met	Thr	Leu	Lys	Tyr	Me t	Tyr	Gly	Val	Asn	Ala	Trp	Lys	Asn	Trp	Val
		355					360					365			
Gln	Тгр	Lys	Asn	Ala	Lys	Glu	Glu	Gln	Gly	Asp	Leu	Lys	Cys	Gly	Gly
	370					375					380				
Val	Glu	Gln	Ala	Ser	Ser	Ser	Pro	Arg	Ser	Asp	Pro	Leu	Gly	Ser	Thr
385	;				390	)				395					400
Glr	ı Asp	His	Ala	ı Lev	Ser	Gln	Glu	Ser	Ser	Glu	Pro	Gly	Cys	Arg	Val
				405	<b>;</b>				410	)				415	ı
Arg	g Sei	: Ile	Lys	s Lei	ı Lys	Glu	ı Asr	I le	Leu	ı Sei	Cys	Thr	Phe	Ala	Glu
			420	0				425	5				430	)	
Lei	u Se	r Lei	u Gl	y Lei	ı Cys	s Gli	n Phe	e He	e Gli	n Glu	ı Val	Arg	g Arg	g Pro	Asn
		43	5				440	)				445	j		
GI	y Gl	u Ly	s Ty	r As	p Pro	o As	p Se	r Il	e Le	и Ту	r Let	Cys	Lei	ı Gly	, Ile
	45	0				45	5				460	)			
Gl	n Gl	n Ty	r Le	u Ph	e Gl	u As	n Gl	y Ar	g Il	e As	p Ası	ı Ile	e Pho	e Th	r Gļu
46	5				47	0				47	5				480

Pro	Туг	Ser	Arg	Phe	Me t	Ile	Glu	Leu	Thr	Lys	Leu	Leu	Lys	He	Trp
				485					490					495	
Glu	Pro	Thr	Пе	Leu	Pro	Asn	Gly	Tyr	Met	Phe	Ser	Arg	Ile	Glu	Glu
			500					505					510		
Glu	His	Leu	Trp	Glu	Cys	Lys	Gln	Leu	Gly	Ala	Tyr	Ser	Pro	Пе	Val
		515					520					525			
Leu	Leu	Asn	Thr	Leu	Leu	Phe	Phe	Asn	Thr	Lys	Tyr	Phe	Gln	Leu	Lys
	530					535					540				
Asn	Val	Thr	Glu	His	Leu	Lys	Leu	Ser	Phe	Ala	His	Val	Me t	Arg	Arg
545				•	550					555					560
Thr	Arg	Thr	Leu	Lys	Tyr	Ser	Thr	Lys	Met	Thr	Tyr	Leu	Arg	Phe	Phe
				565					570					575	
Pro	Pro	Leu	Gln	Lys	Gln	Glu	Ser	Glu	Pro	Asp	Lys	Leu	Thr	Val	Gly
			580					585			•		590		
Lys	Arg	Lys	Arg	Asn	Glu	Asp	Asp	Glu	Val	Pro	Val	Gly	Val	Glu	Met
		595					600					605			
Ala	Glu	Asn	Thr	Asp	Asn	Pro	Leu	Arg	Cys	Pro	Val	Arg	Leu	Tyr	Glu
	610					615					620				
Phe	Tyr	Leu	Ser	Lys	Cys	Ser	Glu	Ser	Val	Lys	Gln	Arg	Asn	Asp	Val
625					630					635					640
Phe	Tyr	Leu	Gln	Pro	Glu	Arg	Ser	Cys	Val	Pro	Asn	Ser	Pro	Met	Trp
				645					650					655	
Туг	Ser	Ala	Phe	Pro	He	Asp	Pro	Gly	Thr	Leu	Asp	Thr	Met	Leu	Thr
			660	ı				665					670	1	
Arg	Ile	Leu	Met	Val	Arg	Glu	Val	His	Glu	Glu	Leu	Ala	Lys	Ala	Lys
		675	i				680					685			
Ser	Glu	Asp	Ser	Asp	Val	Glu	Leu	Ser	Asp	)					
	690	)				695									

<210> 17

<211> 2142

<212> DNA

<213 Homo sapiens

## <400> 17

atgaaacatt tetgtaacet gettigtate tigatgitet giaateagea aagigtatgi 60 gacccgcctt cacaaaataa tgcagcaaat atttccatgg ttcaagctgc ttcagcagga 120 ccccatctc tgagaaaaga ttcgactcca gttatagcca atgtagtatc attggcaagt 180 generated agreement and according to the second sec 300 glaacagcga aaatcatcgg tgatgcaagt actcaaacag atgccctgaa actgccacct 360 teccaacete caaggettit gaagaacaaa getttattat geaaaceeat cacacagaet aaagccacct cttgcaaacc acatacccaa aacaaagaat gccagacaga agacactcca 420 480 agicagecce agaitatigi ggigecagii eccgiaccag igiligiice calaccicii caccittata cicaatatge iccagiceca titggaatie cagiiceaat geetgiceet 540 600 atgettatte catetteaat ggatagtgaa gataaagtea cagagagtat tgaagacatt 660 aaagaaaagc ticccacaca tccattigaa gcigatcicc tigagaiggc agaaatgati 720 gcagaagatg aagagaagaa gactctatct cagggagagt cccaaacttc tgaacacgaa cictitctag acaccaagat attigaaaaa gaccaaggaa giacatacag iggigatcii 780 gaatcagagg cagtatetae tetacatage tgggaggaag agetgaatca etatgeetta 840 aagtcaaatg cigigcaaga ggctgatica gaatigaagc agticicaaa aggggaaact 900 gaacaggacc iggaagcaga tittccatca gactccttig acccacttaa taaaggacag 960 ggaatccagg cacgitcccg aacaagacga cgacacagag atggcttccc ccaacccaga 1020 cgaagaggac ggaagaagtc tatagtggct gtggagccca ggagtcttat tcaaggagcc 1080 tticaagget geteagtgte egggatgaea etgaaataea tgtatggggt aaatgettgg 1140 aagaactggg ticagtggaa aaatgccaag gaagagcagg gggatctaaa atgtggaggg 1200 gttgaacagg cctcatctag cccacgttct gaccccttag gaagtactca agaccatgca 1260

cicicicaag aatccicaga gccaggcigi agagiccgci ciaicaagci gaaggaagac 1320 attetgteet geactitige igagitgagt tigggettat gecagittat ceaagaggig 1380 cggagaccaa atggtgaaaa atatgatcca gacagtatct tatacttgtg ccttggaatt 1440 caacagtacc tgtttgaaaa tggtagaala gataacattt ttactgagcc ctattccaga 1500 titatgatig aacttaccaa actetigaaa atatgggaac etacaatact teetaatggt 1560 tacatgitet etegeatiga ggaagageat tigigggagi geaaacagei gggegettae 1620 tcaccaatcg tccttttaaa caccctcctt ttcttcaata ccaaatactt ccaactaaag 1680 aatgitactg agcactigaa gcittccitt gcccatgiga tgagacggac caggactctg 1740 aagtacagta ccaagatgac atatetgagg tictteccae etitacagaa gcaggagtea 1800 gaaccagata aactgactgt tggcaagagg aaacgaaatg aagatgatga ggttccagtg 1860 ggggtggaga tggcagagaa tactgacaat ccactaagat gcccagtccg actttatgag 1920 tittaccigi caaaaigiic igaaagigig aagcaaagga aigaigigii itacciicaa 1980 cctgageget cctgtgtecc gaatageeee atgtggtact eegcatteee gatagaeeet 2040 ggaacccigg acaccaigit aacacgiati cicaiggiga gggaggiaca igaagaacti 2100 gccaaagcca aatctgaaga ctctgatgtt gaattatcag at 2142

<210> 18

<211> 2662

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (6).. (2147)

<220>

<221> sig peptide

<222> (6).. (53)

<220>

<221> mat peptide

<222> (54).. (2147)

<400	> 18															
ggga	a at	g aa	a ca	t tt	c tg	t aa	c ct	gct	t tg	t at	c tta	g at	gtt	c tg	t	47
	Me	t Ly	s Hi	s Ph	е Су	s As	n Le	u Le	u Cy	s II	e Lei	u Me	t Ph	е Су	S	
	-1	6 -l	5				-i	0				-	5			
aat	cag	caa	agt	gta	tgt	gac	ccg	cct	tca	caa	aat	aat	gca	gca	aat	95
Asn	Gln	Gln	Ser	Val	Cys	Asp	Pro	Pro	Ser	Gln	Asn .	Asn	Ala	Ala	Asn	
		1				5					10					
att	tcc	atg	gtt	caa	gc t	gc t	tca	gca	gga	ссс	cca	tct	cig	aga	aaa	143
He	Ser	Me t	Val	Gln	Ala	Ala	Ser	Ala	Gly	Pro	Pro	Ser	Leu	Arg	Lys	
15					20					25					30	
gat	tcg	act.	cca	gtt	ata	gcc	aat	gta	gta	tca	ttg	gca	ag t	gcc	cct	191
Asp	Ser	Thr	Pro	Val	He	Ala	Asn	Val	Val	Ser	Leu	Ala	Ser	Ala	Pro	
				35					40					45		
gc t	gct	cag	cct	aca	gtg	aat	tct	aac	agt	gtc	tta	caa	ggt	gca	gtt	239
Ala	Ala	Gln	Pro	Thr	Val	Asn	Ser	Asn	Ser	Val	Leu	Gln	Gly	Ala	Val	
			50					55					60			
cca	aca	gta	aca	gcg	aaa	atc	atc	ggt	gat	gca	agt	act	caa	aca	gat	287
Pro	Thr	Val	Thr	Ala	Lys	Ile	Ile	Gly	Asp	Ala	Ser	Thr	Gln	Thr	Asp	
		65					70					75				
gcc	ctg	aaa	ctg	cca	cct	tcc	caa	cct	cca	agg	ctt	ttg	aag	aac	aaa	335
Ala	Leu	Lys	Leu	Рго	Pro	Ser	Gin	Pro	Pro	Arg	Leu	Leu	Lys	Asn	Lys	
	80	)				85	i				90					
gc t	t t a	1 1 1 2	t or	. aaa		ato	aca	Cag	r aci	t aaa	gcc	acc	tet	tgo	aaa	383

Ala	Leu	Leu	Cys	Lys	Pro	Ile	Thr	Gln	Thr	Lys	Ala	Thr	Ser	Cys	Lys	
95					100					105					110	
cca	cat	acc	caa	·aac	aaa	gaa	tgc	cag	aca	gaa	gac	act	cca	agt	cag	431
Pro	His	Thr	Gln	Asn	Lys	Glu	Cys	Gln	Thr	Glu	Asp	Thr	Pro	Ser	Gln	
				115					120					125		
ccc	cag	att	att	gtg	gtg	cca	gtt	ccc	gta	cca	gtg	ttt	gtt	ccc	ata	479
Pro	Gln	Ile	Ile	Val	Val	Pro	Val	Pro	Val	Pro	Val	Phe	Val	Pro	He	
			130					135					140			
cct	ctt	cac	ctt	tat	act	caa	tat	gct	cca	gtc	cca	ttt	gga	att	cca	527
Pro	Leu	His	Leu	Tyr	Thr	Gln	Tyr	Ala	Pro	Val	Pro	Phe	Gly	Ile	Pro	
		145					150					155				
gtt	cca	atg	cct	gtc	cct	atg	c t t	att	cca	tct	tca	atg	gat	agt	gaa	575
Val	Pro	Me t	Pro	Val	Pro	Met	Leu	Ile	Pro	Ser	Ser	Met	Asp	Ser	Glu	•
	160					165					170					
gat	aaa	gtc	aca	gag	agt	att	gaa	gac	att	aaa	gaa	aag	ctt	ccc	aca	623
Asp	Lys	Val	Thr	Glu	Ser	Ile	Glu	Asp	He	Lys	Glu	Lys	Leu	Pro	Thr	
175					180					185					190	
cat	cca	ttt	gaa	gc t	gat	ctc	ctt	gag	atg	gca	gaa	atg	att	gca	gaa	671
His	Pro	Phe	Glu	Ala	Asp	Leu	Leu	Glu	Met	Ala	Glu	Met	Ile	Ala	Glu	
				195					200					205		
gat	gaa	gag	aag	aag	act	cta	tct	cag	gga	gag	tcc	caa	act	tct	gaa	719
Asp	Glu	Glu	Lys	Lys	Thr	Leu	Ser	Gln	Gly	Glu	Ser	Gln	Thr	Ser	Glu	
			210	)				215					220	1		
cac	gaa	ctc	ttt	cta	gac	acc	aag	ata	ttt	gaa	aaa	gac	caa	gga	agt	767
His	Glu	Leu	Phe	Let	ı Asp	Thr	Lys	Ile	Phe	Glu	l Lys	Asp	Glr	Gly	Ser	
		225	i				230	1				235	•			
aca	tac	agt	ggt	ga	cti	i gaa	ı tca	gag	gca	gta	a tct	act	cta	a cai	agc	815
Th	. Tw	- 501	· C1v	, Ac:	La	. 61.	1 500	Cl.	Δ1.	Val	۰۵۶ ا	Th.		. и.	Sar	

	240					245					250					
tgg.	gag	gaa	gag	ctg	aat	cac	tat	gcc	tta	aag	tca	aat	gc t	gtg	caa	863
Trp	Glu	Glu	Glu	Leu	Asn	His	Tyr	Ala	Leu	Lys	Ser	Asn	Ala	Val	Gln	
255					260					265					270	
gag	gc t	gat	tca	gaa	ttg	aag	cag	ttc	tca	aaa	ggg	gaa	act	gaa	cag	911
Glu	Ala	Asp	Ser	Glu	Leu	Lys	Gln	Phe	Ser	Lys	Gly	Glu	Thr	Glu	Gln	
				275					280					285		
gac	ctg	gaa	gca	gat	t t t	cca	tca	gac	tcc	ttt	gac	cca	ctt	aat	aaa	959
Asp	Leu	Glu	Ala	Asp	Phe	Pro	Ser	Asp	Ser	Р̀ће	Asp	Pro	Leu	Asn	Lys	
			290					295					300			
gga	cag	gga	atc	cag	gca	cgt	tcc	cga	aca	aga	cga	cga	cac	aga	gat	1007
Gly	Gln	Gly	He	Gln	Ala	Arg	Ser	Arg	Thr	Arg	Arg	Arg	His	Arg	Asp	
		305					310					315				
ggc	ttc	ccc	caa	ccc	aga	cga	aga	gga	cgg	aag	aag	tct	ata	gtg	gc t	1055
Gly	Phe	Pro	Gln	Pro	Arg	Arg	Arg	Gly	Arg	Lys	Lys	Ser	Ile	Val	Ala	
	320					325					330					
gtg	gag	ccc	agg	agt	ctt	att	caa	gga	gcc	ttt	caa	ggc	t gc	tca	gtg	1103
Val	Glu	Pro	Arg	Ser	Leu	Ile	Gin	Gly	Ala	Phe	Gln	Gly	Cys	Ser	Val	
335					340					345	i				350	
tcc	ggg	ate	g aca	cte	aaa	tac	atg	tat	ggg	ggta	aat	gct	tgg	g aag	aac	1151
Ser	Gly	Met	Thi	r Leu	Lys	Туг	Met	Tyr	Gly	/ Val	Asn	Ala	Trp	Lys	Asn	
				355	5				360	)				365	<b>,</b>	
tgg	ggti	cag	gtg	g aaa	aat	gco	aag	g gaa	gag	g cag	g ggg	g ga	t cta	a aaa	ı tgt	1199
Trp	Val	l Gla	n Tr	p Lys	s Ast	ı Ala	a Lys	s Glu	Gli	u Gli	n Gly	/ Ası	p Le	u Lys	S Cys	,
			37	0				375	5				38	0		
gga	a gg	g gt	t ga	a ca	g gc	c tc	a tc	t ago	c cc	a cg	t tc	t ga	с сс	c tt	a gga	1247
Gly	y GI	y Va	1 G1	u Gl	n Ala	a Se	r Se	r Se	r Pr	o Ar	g Se	r As	p Pr	o Le	u Gly	
		38	5				39	0				39	5			

RNSDOCID: -WO 991812641 I >

agt	ac t	caa	gac	cat	gca	ctc	tct	caa	gaa	tcc	tca	gag	cca	ggc	tgt	1295
Ser	Thr	Gln	Asp	His	Ala	Leu	Ser	Gln	Glu	Ser	Ser	Glu	Pro	Gly	Cys	
	400					405					410					
aga	gtc	cgc	tct	atc	aag	ctg	aag	gaa	gac	att	ctg	tcc	tgc	act	ttt	1343
Arg	Val	Arg	Ser	Ile	Lys	Leu	Lys	Glu	Asp	Ile	Leu	Ser	Cys	Thr	Phe	
415					420					425					430	
gct	gag	ttg	agt	ttg	ggc	tta	tgc	cag	ttt	atc	caa	gag	gtg	cgg	aga	1391
Ala	Glu	Leu	Ser	Leu	Gly	Leu	Cys	Gln	Phe	He	Gln	Glu	Val	Arg	Arg	
				435					440					445		
cca	aat	ggt	gaa	aaa	tat	gat	cca	gac	agt	atc	tta	tac	ttg	tgc	ctt	1439
Pro	Asn	Gly	Glu	Lys	Tyr	Asp	Pro	Asp	Ser	Ile	Leu	Tyr	Leu	Cys	Leu	
			450					455					460			
gga	a t t	caa	cag	tac	ctg	ttt	gaa	aat	ggt	aga	ata	gat	aac	a t t	ttt	1487
Gly	Ile	Gln	Gln	Tyr	Leu	Phe	Glu	Asn	Gly	Arg	Ile	Asp	Asn	He	Phe	
		465					470					475				
act	gag	ccc	tat	tcc	aga	ttt	atg	att	gaa	ctt	acc	aaa	ctc	t t g	aaa	1535
Thr	Glu	Pro	Tyr	Ser	Arg	Phe	Met	Ile	Glu	Leu	Thr	Lys	Leu	Leu	Lys	
	480					485					490					
ata	tgg	gaa	cct	aca	ata	ctt	cct	aat	ggt	tac	atg	ttc	tct	cgc	att	1583
Ile	Trp	Glu	Pro	Thr	Ile	Leu	Pro	Asn	Gly	Tyr	Met	Phe	Ser	Arg	Ile	
495					500					505					510	•
gag	gaa	gag	cat	ttg	tgg	gag	tgc	aaa	cag	ctg	ggo	gct	tac	tca	cca	1631
Glu	Glu	Glu	His	Leu	Trp	Glu	Cys	Lys	Gln	Leu	Gly	Ala	а Туг	Ser	Pro	
				515	j				520	)				-525	5	
ato	gto	ctt	tta	a aac	acc	cto	ctt	ttc	tto	aat	aco	c aaa	a tao	ctto	caa	1679
He	· Val	Leu	ı Let	ı Ası	Thr	Lei	ı Leı	ı Phe	Phe	e Asr	1 Th	r Ly:	s Ty:	r Phe	e Gln	
			530	0				535	j				54	0		
cta	า ลลเ	ร ลล	gt	t ac	t gas	z cad	e fits	7 226	ct	t ter	. + +	t ec	r ra	t of	o ato	1797

Leu Lys Asn Val Thr Glu His Leu Lys Leu Ser Phc Ala His Val Met aga cgg acc agg act ctg aag tac agt acc aag atg aca tat ctg agg Arg Arg Thr Arg Thr Leu Lys Tyr Ser Thr Lys Met Thr Tyr Leu Arg tic tic cca cci tia cag aag cag gag tca gaa cca gat aaa cig act Phe Phe Pro Pro Leu Gln Lys Gln Glu Ser Glu Pro Asp Lys Leu Thr gtt ggc aag agg aaa cga aat gaa gat gat gag gtt cca gtg ggg gtg Val Gly Lys Arg Lys Arg Asn Glu Asp Asp Glu Val Pro Val Gly Val gag atg gca gag aat act gac aat cca cta aga tgc cca gtc cga ctt Glu Met Ala Glu Asn Thr Asp Asn Pro Leu Arg Cys Pro Val Arg Leu tat gag tit tac cig tca aaa igi ici gaa agi gig aag caa agg aat Tyr Glu Phe Tyr Leu Ser Lys Cys Ser Glu Ser Val Lys Gln Arg Asn gat gtg ttt tac ctt caa cct gag cgc tcc tgt gtc ccg aat agc ccc Asp Val Phe Tyr Leu Gln Pro Glu Arg Ser Cys Val Pro Asn Ser Pro atg tgg tac tcc gca ttc ccg ata gac cct gga acc ctg gac acc atg Met Trp Tyr Ser Ala Phe Pro Ile Asp Pro Gly Thr Leu Asp Thr Met tta aca cgt att ctc atg gtg agg gag gta cat gaa gaa ctt gcc aaa Leu Thr Arg Ile Leu Met Val Arg Glu Val His Glu Glu Leu Ala Lys gcc aaa tot gaa gac tot gat git gaa tia toa gat taaaaacggaa Ala Lys Ser Glu Asp Ser Asp Val Glu Leu Ser Asp

690 . 695

gigaggitci tattitcata catatiggia igcaccaaac igigaatgca iccagcigit 2217
ggaaaatgat giataagici aagiccicti gactigacca taagatcatg gaaaacagat 2277
gactigigaa ccccacagig iggatgigca aatgaaaati gaaggaaaga atatgaactg 2337
agaaatgitc tiiggcagig atatagitci tagacatcii cagaatgaci aatticiccg 2397
agiggigcat aatcitatti igitiggag taacaaatcg iggaatatti itaaggaaaa 2457
cigitgiata aaactitacc atagiaacci tagaccitag agaggiagci itggagigaa 2517
actitiggcig caataggcia ciitggcaag ccciccgiaa aagicagagg agagatcagi 2577
acagagciaa gagigacatc aaatgaggac igigggaccc agattigaag acccaataaa 2637
aatactcaac tiititaaaaa aaaaa

<210> 19

<211> 81

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 19

Met Arg Thr Tyr His Tyr Ile Pro Leu Phe Ile Trp Thr Tyr Met Phe

**-24 -20 -15 -10** 

His Thr Val Asp Thr Ile Leu Leu Gln Glu Lys Pro Asn Ser Tyr Leu

-5 1 5

Ser Ser Lys Lys Ile Ala Gly Leu Thr Lys Asp Asp Gly Lys Met Leu

10 15 20

Arg Arg Thr Lys Arg Gly Trp Met Trp Asn Gln Phe Phe Leu Leu Glu

25 30 35 40

Glu Tyr Thr Gly Thr Asp Thr Gln Tyr Val Gly Lys Val Arg Ile Phe

45 50 55

Val

<210> 20 <211> 243 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 20 atgaggactt accattatat accattatic atctggacct atatgttcca tacagttgac 60 accatectat tacaagaaaa acctaacagt tatttatcaa gcaaaaagat agcgggtetg 120 acaaaagaig acggiaaaai gciacgicgc accaagcgig gciggaigig gaaicagiic 180 tictialigg aagagtacac aggtacigac acacaataig taggcaaggi aagaatiiti gta 243 <210> 21 <211> 630 <212> DNA <213> Homo sapiens <200> <221> CDS <222> (160).. (402) <200> <221> sig peptide <222> (160).. (231) <200>

<221> mat peptide

<222> (232).. (402)

<b>&lt;</b> 4	Λ	^\	9 1
۲4	IJ	112	21

(100.	,															
aaga	tcag	ct g	gtgaa	gata	c ta	taaa	aagg	gaa	gaga	agg	accg	agac	ag a	agca	acaac	60
ggaa	ctgt	ca g	gtgcg	gagt	a gg	gc t a	aact	cag	ttcc	att	gtta	agca	ag g	gaaaa	acaaa	120
caat	acat	tg a	attt	gaca	a co	cact	gaag	ttg	caga	ta a	tg a	.gg a	ct t	ac c	at	174
										M	let A	rg 1	hr 1	yr F	lis	
										-	24			-	-20	
tat	ata	cca	t t a	t t c	atc	tgg	acc	tat	atg	ttc	cat	aca	gtt	gac	acc	222
Tyr	He	Pro	Leu	Phe	Ile	Trp	Thr	Туг	Me t	Phe	His	Thr	Val	Asp	Thr	
				-15					-10					-5		
atc	cta	t t a	caa	gaa	aaa	cct	aac	agt	tat	tta	tca	agc	aaa	aag	ata	270
Ile	Leu	Leu	Gln	Glu	Lys	Pro	Asn	Ser	Tyr	Leu	Ser	Ser	Lys	Lys	He	
			1				5					10				
gcg	ggt	ctg	aca	aaa	gat	gac	ggt	aaa	atg	cta	cgt	cgc	acc	aag	cgt	318
Ala	Gly	Leu	Thr	Lys	Asp	Asp	Gly	Lys	Me t	Leu	Arg	Arg	Thr	Lys	Arg	
	15					20					25					
ggc	t gg	atg	tgg	aat	cag	ttc	ttc	tta	ttg	gaa	gag	tac	aca	ggt	act	366
Gly	Trp	Me t	Trp	Asn	Gln	Phe	Phe	Leu	Leu	Glu	Glu	Tyr	Thr	Gly	Thr	
30					35					40					45	
gac	aca	caa	tat	gta	ggc	aag	gta	aga	a t t	ttt	gta	t ga	gaaa	tct		412
Asp	Thr	Gln	Туг	Val	Gly	Lys	Val	Arg	Ile	Phe	Val					
				50	١				55	ı						
aaa	agc t	gaa	agtg	gacag	ct a	ttta	ttt	t tt	ccag	caac	ttt	tctt	ttc	acta	gtgatt	472
att	aaaa	iaat	attt	aact	aa t	tatg	ttct	g aa	ggtg	gtgat	att	gcaa	ac t	att	tagtgg	532
gga	agaa	ıcaa	ggaa	iccai	ati	tggg	gttct	a aa	tgta	aato	aat	gtca	ata	ataa	ıgcgtaa	592
gc t	acta	agt	cata	atgt	gga 1	ggat	gtga	it ca	ittai	ta						630

<210> 22

<211> 150

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 22

Met Arg Lys Thr Arg Leu Trp Gly Leu Leu Trp Met Leu Phe Val Ser

-20 -15 -10

Glu Leu Arg Ala Ala Thr Lys Leu Thr Glu Glu Lys Tyr Glu Leu Lys

1 5 10

Glu Gly Gln Thr Leu Asp Val Lys Cys Asp Tyr Thr Leu Glu Lys Phe

15 20 25

Ala Ser Ser Gln Lys Ala Trp Gln Ile Ile Arg Asp Gly Glu Met Pro

30 35 40

Lys Thr Leu Ala Cys Thr Glu Arg Pro Ser Lys Asn Ser His Pro Val

45 50 55 60

Gln Val Gly Arg Ile Ile Leu Glu Asp Tyr His Asp His Gly Leu Leu

65 70 75

Arg Val Arg Met Val Asn Leu Gln Val Glu Asp Ser Gly Leu Tyr Gln

80 85 90

Cys Val Ile Tyr Gln Pro Pro Lys Glu Pro His Met Leu Phe Asp Arg

95 100 105

Ile Arg Leu Val Val Thr Lys Gly Phe Arg Cys Ser Thr Leu Ser Phe

110 115 120

Ser Trp Leu Val Asp Ser

125 130

<210> 23

<211> 450

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

<400> 23

atgaggaaga ccaggctctg ggggctgctg tggatgctct tigtctcaga actccgagct 60 gcaactaaat taactgagga aaagtatgaa ctgaaagagg ggcagaccct ggatgtgaaa 120 tgtgactaca cgctagagaa gtttgccagc agccagaaag cttggcagat aataagggac 180 ggaggagatgc ccaagaccct ggcatgcaca gagaggcctt caaagaattc ccatccagtc 240 caagtgggga ggatcatact agaagactac catgatcatg gtttactgcg cgtccgaatg 300 gtcaaccttc aagtggaaga ttctggactg tatcagtgtg tgatctacca gcctcccaag 360 gagcctcaca tgctgttcga tcgcatccgc ttggtggta ccaaggggtt ccggtgttca 420 acattgtcat tctcctggct ggtggattcc 450

<210> 24

<211> 701

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (19).. (468)

<200>

<221> sig peptide

<222> (19).. (78)

<200>

<221> mat peptide

<222> (79).. (468)

90

<400> 24 51 agctggtgca caggaagg atg agg aag acc agg ctc tgg ggg ctg ctg tgg Met Arg Lys Thr Arg Leu Trp Gly Leu Leu Trp -20-15-10atg cic tit gic ica gaa cic cga gci gca aci aaa iia aci gag gaa 99 Met Leu Phe Val Ser Glu Leu Arg Ala Ala Thr Lys Leu Thr Glu Glu -5 1 5 aag tat gaa cig aaa gag ggg cag acc cig gat gig aaa igi gac tac 147 Lys Tyr Glu Leu Lys Glu Gly Gln Thr Leu Asp Val Lys Cys Asp Tyr 10 15 20 acg cta gag aag ttt gcc agc agc cag aaa gct tgg cag ata ata agg 195 Thr Leu Glu Lys Phe Ala Ser Ser Gln Lys Ala Trp Gln Ile Ile Arg 25 30 35 243 gac gga gag atg ccc aag acc ctg gca tgc aca gag agg cct tca aag Asp Gly Glu Met Pro Lys Thr Leu Ala Cys Thr Glu Arg Pro Ser Lys 40 50 55 aat tcc cat cca gtc caa gtg ggg agg atc ata cta gaa gac tac cat 291 Asn Ser His Pro Val Gln Val Gly Arg Ile Ile Leu Glu Asp Tyr His 65 70 339 gat cat ggt tia cig cgc gtc cga aig gtc aac cit caa gig gaa gat Asp His Gly Leu Leu Arg Val Arg Met Val Asn Leu Gln Val Glu Asp 80 75 85 387 tot gga ctg tat cag tgt gtg atc tac cag cct ccc aag gag cct cac Ser Gly Leu Tyr Gln Cys Val Ile Tyr Gln Pro Pro Lys Glu Pro His

100

95

atg ctg ttc gat cgc atc cgc ttg gtg gtg acc aag ggg ttc cgg tgt 435 Met Leu Phe Asp Arg Ile Arg Leu Val Val Thr Lys Gly Phe Arg Cys 105 110 115 tca aca ttg tca ttc tcc tgg ctg gtg gat tcc tgagtaagag cctggtcttc 488 Ser Thr Leu Ser Phe Ser Trp Leu Val Asp Ser 120 125 totgtoctgt ttgctgtoac gotgaggtoa tttgtaccot aggcccacga acccacgaga 548 atgiccicig acticcagce acatecatet ggeagitgig ceaagggagg agggaggagg 608 taaaaggcag ggagttaata acatgaatta aatctgtaat caccagctaa agaaaaaaaa 668 701 aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaa

<210> 25

<211> 422

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 25

Met Leu Gln Trp Arg Arg Arg His Cys Cys Phe Ala Lys Met Thr Trp

-38 -35 -30 -25

Asn Ala Lys Arg Ser Leu Phe Arg Thr His Leu Ile Gly Val Leu Ser

-20 -15 -10

Leu Val Phe Leu Phe Ala Met Phe Leu Phe Phe Asn His His Asp Trp

-5 1 5 · 10

Leu Pro Gly Arg Ala Gly Phe Lys Glu Asn Pro Val Thr Tyr Thr Phe

15 20 25

Arg Gly Phe Arg Ser Thr Lys Ser Glu Thr Asn His Ser Ser Leu Arg

30 35 40

Asn Ile Trp Lys Glu Thr Val Pro Gln Thr Leu Arg Pro Gln Thr Ala

		45					50					55			
Thr	Asn	Ser	Asn	Asn	Thr	Asp	Leu	Ser	Pro	Gln	Gly	Val	Thr	Gly	Leu
	60					65					70				
Glu	Asn	Thr	Leu	Ser	Ala	Asn	Gly	Ser	lle	Tyr	Asn	Glu	Lys	Gly	Thr
75					80					85					90
Gly	His	Pro	Asn	Ser	Tyr	His	Phe	Lys	Tyr	Ile	Ile	Asn	Glu	Pro	Glu
				95					100			-		105	
Lys	Cys	Gln	Glu	Lys	Ser	Pro	Phe	Leu	Ile	Leu	Leu	Ile	Ala	Ala	Glu
			110					115					120		
Pro	Gly	Gln	Ile	Glu	Ala	Arg	Arg	Ala	Ιlе	Arg	Gln	Thr	Trp	Gly	Asn
		125					130					135			
Glu	Ser	Leu	Ala	Pro	Gly	Ile	Gln	Ile	Thr	Arg	Ile	Phe	Leu	Leu	Gly
	140					145					150		•		
Leu	Ser	He	Lys	Leu	Asn	Gly	Tyr	Leu	Gln	Arg	Ala	He	Leu	Glu	Glu
155					160					165					170
Ser	Arg	Gln	Tyr	His	Asp	He	Ile	Gln	Gln	Glu	Tyr	Leu	Asp	Thr	Tyr
				175					180					185	
Туг	Asn	Leu	Thr	Ile	Lys	Thr	Leu	Met	Gly	Met	Asn	Trp	Val	Ala	Thr
			190					195					200		
Tyr	Cys	Pro	His	Ile	Pro	Tyr	Val	Met	Lys	Thr	Asp	Ser	Asp	Me t	Phe
		205					210					215			
Val	Asn	Thr	Glu	Tyr	Leu	He	Asn	Lys	Leu	Leu	Lys	Pro	Asp	Leu	Pro
	220					225					230				
	Arg	His	Asn	Туг	Phe	Thr	Gly	Туг	Leu	Met	Arg	Gly	Tyr	Ala	Pro
235					240					245					250
Asn	Arg	Asn	Lys			Lys	Trp	Туг			Pro	Asp	Leu		Pro
0	۵.		_	255		<b>.</b> .			260			_		265	_
Ser	Glu	Arg	TVI	, LLO	val	Phe	CVS	Ser	Glv	Thr	Glv	Tvr	Val	Phe	Ser

			270					275					280		
Gly	Asp	Leu	Ala	Glu	Lys	Ιlе	Phe	Lys	Val	Ser	Leu	Gly	Ile	Arg	Arg
		285					290					295			
Leu	His	Leu	Glu	Asp	Val	Tyr	Val	Gly	Ιle	Cys	Leu	Ala	Lys	Leu	Arg
	300					305					310	•			
Ile	Asp	Pro	Val	Pro	Pro	Pro	Asn	Glu	Phe	Val	Phe	Asn	His	Trp	Arg
315					320					325					330
Val	Ser	Tyr	Ser	Ser	Cys	Lys	Tyr	Ser	His	Leu	He	Thr	Ser	His	Gln
				335					340					345	•
Phe	Gln	Pro	Ser	Glu	Leu	He	Lys	Туг	Trp	Asn	His	Leu	Gln	Gln	Asn
			350					355					360		
Lys	His	Asn	Ala	Cys	Ala	Asn	Ala	Ala	Lys	Glu	Lys	Ala	Gly	Arg	Tyr
		365					370					375			
Arg	His	Arg	Lys	Leu	His										
	380														
<b>(21</b>	በ> 2	6													

<400> 26

<211> 1266

<212> DNA

<213 Homo sapiens

atgeticagi ggaggagaag acactgetge titigeaaaga tgacetggaa tgecaaaagg 60
tetetgitee geacteatet tattggagta ettietetag tgittettit tgetatgitt 120
titgittitea ateateatga etggetgeea ggeagagetg gatteaaaga aaaceetgtg 180
acatacacti teegaggatt teggicaaca aaaagtgaga caaaceacag eteeettegg 240
aacattigga aagaaacagi eeetcaaace etgaggeete aaacagcaac taactetaat 300
aacacagace tgicaccaca aggagttaca ggeetggaga atacacttag tgecaatgga 360

```
agiattiaca atgaaaaagg tactggacat ccaaattett accatticaa atatattatt
                                                                  420
aatgagcctg aaaaatgcca agagaaaagt ccttttttaa tactactaat agctgcagag 480
cciggacaaa tagaagciag aagagciati cggcaaacti ggggcaatga aagtciagca 540
cctggtattc aaatcacaag aatatitttg ttgggcttaa gtattaagct aaatggctac 600
cticaacgig caatactgga agaaagcaga caatatcatg atataattca acaggaatac 660
ttagatacgt actataattt gaccattaaa acactaatgg gcatgaactg ggttgcaaca 720
tactgiccac ataticcata igitatgaaa actgacagig acaigitigi caacactgaa 780
tatttaatca ataagttact gaagccagat ctgcctccca gacataacta tttcactggt 840
tacctaatgc gaggatatgc acccaatcga aacaaagata gcaagtggta catgccacca 900
gacctctacc caagigageg italectigic lifetigitetig gaactiggita igitititiet 960
ggagatetgg cagaaaagat ttttaaagtt tetttaggta teegeegitt geaettggaa 1020
gatgtatatg tagggatetg tettgecaag ttgagaattg atcetgtace eccteecaat 1080
gagttigtgt tcaatcactg gcgagtctct tattcgagct gtaaatacag ccacctaatt 1140
acciticate agiticagee tagigaacig ataaaataci ggaaccatti acaacaaaat 1200
aagcacaatg cctgtgccaa cgcagcaaaa gaaaaggcag gcaggtatcg ccaccgtaaa 1260
ctacat
                                                                  1266
```

<210> 27

<211> 2420

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (698).. (1963)

<200>

<221> sig peptide

<222> (698).. (811)

<200>

<221> mat peptide

<222> (812).. (1963)

<400> 27

gcctgtgcag cagctgagga accgtggatt tcatattata gactaaaacc ccattaaaac 60 tgctcaaaat ccttcctgca gctgccaggc aacaacgaaa gaagagaggt aaatcctatt 120 cttttccaat acaactgaag cactacatti tagctctggc tgctttacat tgcagctcag 180 tgitattagi agaaatatgg alactgagac gagaacacag cactgcattg iccagccagg 240 aaaatagcag atgtaaaaag cticaatgca tcaactgtcg ggaagagtca acagtgctac 300 aagcagaacg ggcaactaca gctcttttgt ttaacgaaag agagaaaatg aaagaaaggg 360 aaaatttcag aagactagga cccatatgaa caaggagggt aactcgaaga caagcagaca 420 gatggacact tiggatacig igaaaagcaa icgcaggagg cagacigiig ggggatgigc 480 gcatgticga tagcatcttt titgctgaag tgatggcgtg ccaaaagtat titcagtggg 540 cataatcctc ttcacataaa tggcctgacc aaggaagaat gactacaaga gagacaatgt 600 gactgaatta gaaaatgatt gccaaagaat agtattaagg agaagaaaac atttttggtc 660 accaatetet catataceae tactggatat ttacaae atg ett eag tgg agg aga 715 Met Leu Gln Trp Arg Arg -38-35aga cac tgc tgc ttt gca aag atg acc tgg aat gcc aaa agg tct ctg 763

Arg His Cys Cys Phe Ala Lys Met Thr Trp Asn Ala Lys Arg Ser Leu

-30 -25 -20

ttc cgc act cat ctt att gga gta ctt tct cta gtg ttt ctt ttt gct 811

Phe Arg Thr His Leu Ile Gly Val Leu Ser Leu Val Phe Leu Phe Ala

-15 -5

atg tit tig tit tic aat cat gac tgg cig cca ggc aga gct gga 859

Met	Phe	Leu	Phe	Phe	Asn	His	His	Asp	Trp	Leu	Pro	Gly	Arg	Ala	Gly	
1				5					10					15		
ttc	aaa	gaa	aac	cct	gtg	aca	tac	ac t	ttc	cga	gga	ttt	cgg	tca	aca	907
Phe	Lys	Glu	Asn	Pro	Val	Thr	Tyr	Thr	Phe	Arg	Gly	Phe	Arg	Ser	Thr	
			20					25					30			
aaa	agt	gag	aca	aac	cac	agc	tcc	ctt	cgg	aac	a t t	t gg	aaa	gaa	aca	955
Lys	Ser	Glu	Thr	Asn	His	Ser	Ser	Leu	Arg	Asn	He	Trp	Lys	Glu	Thr	
		35					40					45				
gtc	cct	caa	acc	ctg	agg	cct	caa	aca	gca	act	aac	tct	aat	aac	aca	1003
Val	Pro	Gln	Thr	Leu	Arg	Pro	Gln	Thr	Ala	Thr	Asn	Ser	Asn	Asn	Thr	
	50					55					60					
gac	ctg	tca	cca	caa	gga	gtt	aca	ggc	ctg	gag	aat	aca	ctt	agt	gcc	1051
Asp	Leu	Ser	Pro	Gln	Gly	Val	Thr	Gly	Leu	Glu	Asn	Thr	Leu	Ser	Ala	
65					70					75	ı				80	
aat	gga	agt	att	tac	aat	gaa	aaa	ggt	act	gga	cat	cca	aat	tci	tac	1099
Asn	Gly	Ser	He	Tyr	Asn	Glu	Lys	Gly	Thr	Gly	His	Pro	Asr	Se:	Tyr	
				85	,				90	)				9	5	
cat	tto	aaa	ta	att	att	aat	gag	cct	gaa	a aaa	ı tgo	caa	a gag	g aa	a agt	1147
His	Phe	Lys	Ту	r Ile	e Ile	e Ası	ı Glu	Pro	Gli	ı Lys	s Cys	Gli	ı Glı	ı Ly	s Ser	
			100	)				105	1				110	0		
cci	t tt	ttta	at	a cta	a cta	a ata	a gct	gca	ga	g cc	t gg:	a ca	a at	a ga	a gct	1195
Pro	) Ph	e Lei	ı Il	e Lei	ı Lei	u II	e Ala	a Ala	Gli	u Pr	o Gl	y Gl	n Il	e Gl	u Ala	
		11	5				120	)				12	5			
ag	a ag	a gc	t at	t cg	g ca	a ac	t tg	g ggo	a a	t ga	a ag	t ct	a gc	а сс	t ggt	1243
Ar	g Ar	g Al	a II	e Ar	g Gl	n Th	r Tr	p Gly	y As	n Gl	u Se	r Le	u Al	a Pr	o Gly	
	13	0				13	5				14	0				
a t	t ca	a at	c ac	a ag	a at	a tt	t tt	gtt	g gg	c tt	a ag	t at	t aa	g c	ia aat	1291
Ιl	e Gl	n Il	e Th	r Ar	g II	e Ph	e Le	u Le	u G1	y Le	u Se	r II	e Ly	s Le	eu Asn	

145					150					155					160	,
ggc	tac	ctt	caa	cgt	gca	ata	ctg	gaa	gaa	agc	aga	caa	tat	cat	gat	1339
Gly	Туг	Leu	Gln	Arg	Ala	Ile	Leu	Glu	Glu	Ser	Arg	Gln	Tyr	His	Asp	
	•			165					170					175		
ata	a t t	caa	cag	gaa	tac	t t a	gat	acg	tac	tat	aat	ttg	acc	att	aaa	1387
Ile	Ile	Gln	Gln	Glu	Tyr	Leu	Asp	Thr	Туг	Tyr	Asn	Leu	Thr	Ile	Lys	
			180					185					190			
aca	c t a	atg	ggc	atg	aac	t gg	gtt	gca	aca	tac	tgt	cca	cat	att	cca	1435
Thr	Leu	Me t	Gly	Me t	Asn	Trp	Val	Ala	Thr	Tyr	Cys	Pro	His	Ile	Pro	
		195					200					205				
tat	gtt	atg	aaa	ac t	gac	agt	gac	atg	ttt	gtc	aac	ac t	gaa	tat	tta	1483
Туг	Val	Met	Lys	Thr	Asp	Ser	Asp	Met	Phe	Val	Asn	Thr	Glu	Tyr	Leu	
	210					215					220					
atc	aat	aag	tta	ctg	aag	cca	gat	ctg	cct	ccc	aga	cat	aac	tat	ttc	1531
He	Asn	Lys	Leu	Leu	Lys	Pro	Asp	Leu	Pro	Pro	Arg	His	Asn	Tyr	Phe	
225					230					235					240	
act	ggt	tac	cta	atg	cga	gga	tat	gca	ccc	aat	cga	aac	aaa	gat	agc	1579
Thr	Gly	Tyr	Leu	Met	Arg	Gly	Tyr	Ala	Pro	Asn	Arg	Asn	Lys	Asp	Ser	
				245					250					255		
aag	t gg	tac	atg	cca	. cca	gac	ctc	tac	cca	agt	gag	cgt	tat	cct	gtc	1627
Lys	Trp	Tyr	Met	Pro	Рго	Asp	Leu	Tyr	Pro	Ser	Glu	Arg	Tyr	Pro	Val	
			260	)				265					270	)		
ttc	tgt	tct	gga	act	ggt	tat	gtt	ttt	tct	gga	gat	ctg	gca	gaa	aag	1675
Phe	Cys	Ser	Gly	Thi	Gly	Туі	· Val	Phe	Ser	Gly	Asp	Leu	Ala	ı Glı	ı Lys	•
		275					280	)				285	,			
ati	1 111	t aaa	gti	ttc	t tta	gg	tato	c cgo	cgt	tte	g cad	ttg	g gaa	a ga	t gta	1723
He	e Phe	e Lys	Va!	l Se	r Lei	Gl	y Ile	e Arg	g Arg	g Lei	ı His	s Lei	ı Glu	u Ası	val	
	290	)				29	5				300	0				

tat gta ggg atc tgt ctt gcc aag ttg aga att gat cct gta ccc cct 1771 Tyr Val Gly Ile Cys Leu Ala Lys Leu Arg Ile Asp Pro Val Pro Pro 305 310 315 ccc aat gag tit gig tic aat cac igg cga gic ict tat icg agc igt 1819 Pro Asn Glu Phe Val Phe Asn His Trp Arg Val Ser Tyr Ser Ser Cys 325 330 335 aaa tac agc cac cta att acc tct cat cag ttc cag cct agt gaa ctg 1867 Lys Tyr Ser His Leu Ile Thr Ser His Gln Phe Gln Pro Ser Glu Leu 340 345 350 ata aaa tac tgg aac cat tta caa caa aat aag cac aat gcc tgt gcc 1915 lle Lys Tyr Trp Asn His Leu Gln Gln Asn Lys His Asn Ala Cys Ala 360 365 355 aac gca gca aaa gaa aag gca ggc agg tat cgc cac cgt aaa cta cat 1963 Asn Ala Ala Lys Glu Lys Ala Gly Arg Tyr Arg His Arg Lys Leu His 370 375 380 tagaaaagac aattititti caaatgigca attigtaaat attgctaaaa gcatgtatag 2023 ttagaactga ttacatccgi aggacaagti ttagttaaaa ctcatcacat aaagaaattc 2083 aagaagtatt tiittaatti cigaagaagi taaticitaa aactataaca tiatataaca 2143 aaaaaggtti cccaaaacaa tctatttaaa aaactgtata aggagatict gtgtattaac 2203 atgcaataac aagcatgcat aaatcaatgg ttcaagtctt ctgttagggg ccaataaaat 2263 gtatcigcai aigitticca cataaattii aattcaagaa aigacagtca aaagatccii 2323 catttiagat taagettiic attitaatat ataatttaat gtaaataaaa catcactate 2383 aattttaagg aaaaaaaaaa aaaaaaaa aaaaaaa 2420

<210> 28

<211> 521

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 28 Met Val Asn Ala Cys Trp Cys Gly Leu Leu Ala Ala Leu Ser Leu Leu -21 - 20-15Leu Asp Ala Ser Thr Asp Glu Val Ala Thr Glu Asn Ile Leu Lys Ala -5 Glu Leu Thr Met Ala Ala Leu Cys Gly Arg Leu Gly Leu Val Thr Ser Arg Asp Ala Phe Ile Thr Ala Ile Cys Lys Gly Ser Leu Pro Pro His Tyr Ala Leu Thr Vai Leu Asn Thr Thr Ala Ala Thr Leu Ser Asn Lys Ser Tyr Ser Val Gln Gly Gln Ser Val Met Met Ile Ser Pro Ser Ser Glu Ser His Gln Gln Val Val Ala Val Gly Gln Pro Leu Ala Val Gln Pro Gln Gly Thr Val Met Leu Thr Ser Lys Asn Ile Gln Cys Met Arg Thr Leu Leu Asn Leu Ala His Cys His Gly Ala Val Leu Gly Thr Ser Trp Gln Leu Val Leu Ala Thr Leu Gln His Leu Val Trp Ile Leu Gly Leu Lys Pro Ser Ser Gly Gly Ala Leu Lys Pro Gly Arg Ala Val Glu Gly Pro Ser Thr Val Leu Thr Thr Ala Val Met Thr Asp Leu Pro

Val Ile Ser Asn Ile Leu Ser Arg Leu Phe Glu Ser Ser Gln Tyr Leu

Asp	Asp	Val	Ser	Leu	His	His	Leu	He	Asn	Ala	Leu	Cys	Ser	Leu	Ser
		190					195					200			
Leu	Glu	Ala	Met	Asp	Met	Ala	Tyr	Gly	Asn	Asn	Lys	Glu	Pro	Ser	Leu
	205					210					215				
Phe	Ala	Val	Ala	Lys	Leu	Leu	Glu	Thr	Gly	Leu	Val	Asn	Met	His	Arg
220					225					230					235
Ile	Glu	Ile	Leu	Trp	Arg	Pro	Leu	Thr	Gly	His	Leu	Leu	Glu	Lys	Val
				240					245					250	
Cys	Gin	His	Pro	Asn	Ser	Arg	Met	Gly	Glu	Trp	Gly	Ala	Glu	Ala	Leu
			255					260					265		
Thr	Ser	Leu	He	Lys	Ala	Gly	Leu	Thr	Phe	Asn	His	Asp	Pro	Pro	Leu
		270					275					280			
Ser	Gln	Asn	Gln	Arg	Leu	Gln	Leu	Leu	Leu	Leu	Asn	Pro	Leu	Lys	Glu
	285	,				290					295		•		
Met	Ser	Asn	Ile	Asn	His	Pro	Asp	Пе	Arg	Leu	Lys	Gln	Leu	Glu	Cys
300	)			-	305					310					315
Val	Lei	ı Glr	ı Ile	e Lei	Gln	Ser	Gln	Gly	Asp	Asn	Leu	Gly	Pro	Gly	Trp
				320	)				325					330	)
Pro	Lei	u Val	l Lei	u Gly	/ Val	Met	Gly	Ala	lle	Arg	, Asn	Asp	Glr	Gly	Glu
			33	5				340	)				349	5	
Se	r Le	u Ile	e Ar	g Th	r Ala	a Phe	e Glr	ı Cys	Leu	Glr	Leu	ı Val	Va	Thi	r Asp
		35	0	•			355	5				360	)		
Ph	e Le	u Pr	o Th	r Me	t Pro	э Су	s Th	r Cy:	s Leu	ı Glı	ı Ile	e Va	l Va	l Ası	o Val
	36	5				37	0				379	5			
Al	a Gl	y Se	r Ph	e Gl	y Le	u Hi	s As	n Gl	n Glu	u Le	u Ası	n II	e Se	r Le	u Thr
38	0				38	5				39	0				395
Se	r II	e Gl	y Le	u Le	u Tr	p As	n II	e Se	r As	р Ту	r Ph	e Ph	e Gl	n Ar	g Gly
				AC	ın				40	5				41	n

Glu Thr Ile Glu Lys Glu Leu Asn Lys Glu Glu Ala Ala Gln Gln Lys

415 420 425

Gin Ala Giu Giu Lys Gly Val Val Leu Asn Arg Pro Phe His Pro Ala
430 435 440

Pro Pro Phe Asp Cys Leu Trp Leu Cys Leu Tyr Ala Lys Leu Gly Glu
445 450 455

Leu Cys Val Asp Pro Arg Pro Ala Val Arg Lys Ser Ala Gly Gin Thr 460 465 470 475

Leu Phe Ser Thr Ile Gly Ala His Gly Thr Leu Leu Gln His Ser Thr
480 485 490

Trp Arg Thr Val Ile Trp Lys Val Leu
495 500

<210> 29

<211> 1563

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<400> 29

atggtgaatg cetgetggtg tggtettett getgeactet cacteettet tgatgeeage 60 acagatgaag tigccactga gaatattita aaagctgaac tgactatggc tgctctttgt 120 ggaagacigg gccitgtaac ticaagagai gccittataa cigcaataig caaaggticc 180 ctgcctcccc attatgctct tactgtattg aataccacca ctgcagctac actttccaac 240 aaatcatatt ccgitcaggg ccaaagtgit atgatgataa gtccatcaag tgaatctcac 300 caacaagtig tggcagtggg tcaaccttta gcagtccagc ctcaagggac agtaatgctg 360 acticcaaaa ataiccagig taigaggaci tiactiaaci iggcgcatig ccatggggci 420 gitcitggaa catcatggca actigicitg gcaactciic agcatciigi giggaticig 480 ggattaaagc ctagtagtgg cggtgccttg aaacctggga gagctgtaga aggacccagt

acagtictaa caacagcagt gatgacagat ttaccagtga tticcaatat actitcaaga tigitigaaa geteacagia tetigaigai giateacige ateatitaat aaatgeacii 660 tgctccttgt ctctagaagc aatggatatg gcctatggaa ataataagga accatctctt 720 tttgctgttg ccaaattgtt agaaactggt ttagttaata tgcaccgaat agaaattctg 780 tggagacctc tgactggcca tctacttgag aaggtctgcc agcatccaaa ctctcgaatg 840 ggagaatggg gagcagaagc tttaacttct cttattaaag caggattaac atttaaccat 900 gatectecae teteacaaaa eeagaggetg cagttgettt tattgaacce gitaaaggag 960 atgiccaata itaaicaicc agataiicga cicaagcagi tagaaigcgi giigcagaii 1020 ctgcagagtc agggagacaa tcttgggcct ggatggccat tagtgcttgg agtcatggga 1080 gcaatcagaa atgatcaagg agaatccttg atacgaactg cattccagtg tcttcagttg 1140 gitgigacag attiticiace aacaaigeet igiactigee igeaaaiagi igiagaigii 1200 gcaggiagei tiggecicca taaccaagaa cicaatatta gittaaciic aataggiita 1260 tigiggaata tiicagatta tiitticcaa agaggggaaa ciatigaaaa agaactaaat 1320 aaggaagagg cagcacagca aaagcaggca gaagagaaag gagttgtttt aaatcggcca 1380 ttccaccetg cacegocatt tgattgettg tggttatgtc tttatgcaaa attgggtgaa 1440 ctatgtgtgg atccccgtcc tgctgtcagg aagagtgcag ggcaaactct gttttctaca 1500 attggtgcgc atggaacttt attacagcat tcaacctggc gcactgttat ctggaaggta 1560 1563 ttg

<210> 30

<211> 1768

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (8).. (1570)

<200>

<221> sig peptide

<222> (8).. (70)

<200>

<221> mat peptide

<222> (71).. (1570)

<400> 30

ggaagaa atg gtg aat gcc tgc tgg tgt ggt ctt ctt gct gca ctc tca 49

Met Val Asn Ala Cys Trp Cys Gly Leu Leu Ala Ala Leu Ser

-21 -20 -15 -10

ctc ctt ctt gat gcc agc aca gat gaa gtt gcc act gag aat att tta 97 Leu Leu Leu Asp Ala Ser Thr Asp Glu Val Ala Thr Glu Asn Ile Leu

-5 1 5

30

45

aaa gct gaa ctg act atg gct gct ctt tgt gga aga ctg ggc ctt gta 145

Lys Ala Glu Leu Thr Met Ala Ala Leu Cys Gly Arg Leu Gly Leu Val

10 20 25

act toa aga gat goo tit ata act goa ata igo aaa ggi too cig cot 193
Thr Ser Arg Asp Ala Phe lie Thr Ala Ile Cys Lys Gly Ser Leu Pro

35

40

55

ccc cat tat gct ctt act gta tig aat acc acc act gca gct aca ctt 241.

Pro His Tyr Ala Leu Thr Val Leu Asn Thr Thr Thr Ala Ala Thr Leu

50

tcc aac aaa tca tat tcc gtt cag ggc caa agt gtt atg atg ata agt

289

Ser Asn Lys Ser Tyr Ser Val Gln Gly Gln Ser Val Met Met Ile Ser

60

65

70

cca tca agt gaa tct cac caa caa gtt gtg gca gtg ggt caa cct tta 337

Pro	Ser	Ser	Glu	Ser	His	Gln	Gln	Val	Val	Ala	Val	Gly	Gln	Pro	Leu	
	75					80					85					
gca	gtc	cag	cct	caa	ggg	aca	gta	atg	ctg	act	tcc	aaa	aat	atc	cag	385
Ala	Val	Gln	Pro	Gln	Gly	Thr	Val	Met	Leu	Thr	Ser	Lys	Asn	Ile	Gln	
90					95					100					105	
tgt	atg	agg	ac t	tta	ctt	aac	ttg	gcg	cat	tgc	cat	ggg	gct	gtt	ctt	433
Cys	Me t	Arg	Thr	Leu	Leu	Asn	Leu	Ala	His	Cys	His	Gly	Ala	Val	Leu	
				110					115					120		
gga	aca	tca	tgg	caa	ctt	gtc	ttg	gca	act	ctt	cag	cat	ctt	gtg	t gg	481
Gly	Thr	Ser	Trp	Gln	Leu	Val	Leu	Ala	Thr	Leu	Gln	His	Leu	Val	Trp	
			125					130					135			
att	ctg	gga	tta	aag	cct	agt	agt	ggc	ggt	gcc	ttg	aaa	cct	ggg	aga	529
Ile	Leu	Gly	Leu	Lys	Pro	Ser	Ser	Gly	Gly	Ala	Leu	Lys	Pro	Gly	Arg	
		140					145					150				
gct	gta	gaa	gga	ccc	agt	aca	gtt	cta	aca	aca	gca	gtg	atg	aca	gat	577
Ala	Val	Glu	Gly	Pro	Ser	Thr	Val	Leu	Thr	Thr	Ala	Val	Met	Thr	Asp	
	155					160					165					
tta	cca	gtg	att	tcc	aat	ata	ctt	tca	aga	ttg	ttt	gaa	agc	tca	cag	625
Leu	Pro	Val	Ile	Ser	Asn	He	Leu	Ser	Arg	Leu	Phe	Glu	Ser	Ser	Gln	
170					175					180					185	
tat	ctt	gat	gat	gta	tca	ctg	cat	cat	tta	ata	aat	gca	ctt	tgc	tcc	673
Tyr	Leu	Asp	Asp	Val	Ser	Leu	His	His	Leu	He	Asn	Ala	Leu	Cys	Ser	
				190	<b>)</b>				195					200	•	
ttg	tct	cta	gaa	gca	atg	gat	ate	gcc	tat	gga	aat	aat	aag	g gaa	cca	721
Leu	Ser	Leu	Glu	Ala	Met	Asp	Met	Ala	Tyr	Gly	Asn	Asn	Lys	Glu	Pro	
			205	5				210	)				215	5		
tct	cti	tti	gci	gti	gco	aaa	attg	g tta	gaa	act	ggt	tta	gti	i aat	atg	769
Sar	ىم آ	ı Dha	٠ Δ١٠	. Val	ΙΔΙα	1 1 37	. I e	1 [61	GI.	ı Thi	c Gla	, 10	. Val	ΙΔcτ	Met	

		220					225					230				
cac	cga	ata	gaa	att	ctg	tgg	aga	cct	ctg	act	ggc	cat	cta	ctt	gag	817
His	Arg	He	Glu	Ile	Leu	Trp	Arg	Pro	Leu	Thr	Gly	His	Leu	Leu	Glu	
	235					240					245					
aag	gtc	tgc	cag	cat	cca	aac	tct	cga	atg	gga	gaa	tgg	gga	gca	gaa	865
Lys	Val	Cys	Gln	His	Pro	Asn	Ser	Arg	Met	Gly	Glu	Trp	Gly	Ala	Glu	
250					255					260					265	
gc t	tta	ac t	tct	ctt	att	aaa	gca	gga	t t a	aca	ttt	aac	cat	gat	cct	913
Ala	Leu	Thr	Ser	Leu	He	Lys	Ala	Gly	Leu	Thr	Phe	Asn	His	Asp	Pro	
				270					275					280		
cca	ctc	tca	caa	aac	cag	agg	ctg	cag	ttg	ctt	t t a	ttg	aac	ccg	tta	961
Pro	Leu	Ser	Gln	Asn	Gln	Arg	Leu	Gln	Leu	Leu	Leu	Leu	Asn	Pro	Leu	
			285					290					295			
aag	gag	atg	tcc	aat	att	aat	cat	cca	gat	att	cga	ctc	aag	cag	t t a	1009
Lys	Glu	Me t	Ser	Asn	Ile	Asn	His	Pro	Asp	Ile	Arg	Leu	Lys	Gln	Leu	
		300					305					310				
gaa	t gc	gtg	ttg	cag	att	ctg	cag	agt	cag	gga	gac	aat	ctt	ggg	cct	1057
Glu	Cys	Val	Leu	Gln	Ile	Leu	Gln	Ser	Gln	Gly	Asp	Asn	Leu	Gly	Pro	
	315					320					325					
gga	t gg	cca	tta	gtg	ctt	gga	gtc	atg	gga	gca	atc	aga	aat	gat	caa	1105
Gly	Trp	Pro	Leu	Val	Leu	Gly	Val	Met	Gly	Ala	Ile	Are	, Asn	Asp	Gln	
330					335					340	1				345	
gga	gaa	tco	tte	g ata	cga	act	gca	ttc	cag	tgt	ctt	cag	g tte	gtt	gtg	1153
Gly	Glu	Sei	Let	1 I l e	. Агд	Thr	Ala	. Phe	Glr	Cys	Leu	Gli	ı Let	ı Val	Val	
		•		350	)				355	5				360	)	
aca	gat	tt	t cta	a cca	a aca	ate	g cc	t tgt	act	tgo	cte	g caa	a ata	a gt	i gta	1201
Thi	Asp	Ph e	e Lei	u Pro	Th 1	Me	t Pro	o Cys	Th	r Cys	s Lei	ı Glı	n Ile	e Va	l Val	
			36	5				370	)				379	5		

gat	gtt	gca	ggt	agc	ttt	ggc	ctc	cat	aac	caa	gaa	ctc	aat	att	agt	1249
Asp	Val	Ala	Gly	Ser	Phe	Gly	Leu	His	Asn	Gln	Glu	Leu	Asn	Ile	Ser	
		380					385					390				
tta	act	tca	ata	ggt	tta	ttg	tgg	aat	att	tca	gat	tat	ttt	ttc	caa	1297
				Gly												
	395					400					405					
aga		gaa	act	att	gaa	aaa	gaa	cta	aat	aag	gaa	gag	gca	gca	cag	1345
_				He											_	
410	·.,				415	-,-				420					425	
	aag	cag	gca	gaa		aaa	gga	gtt	gtt		aat	cgg	cca	ttc		1393
	•			Glu												
0	2,0	••••		430	• • •	-,-	,		435			0		440		
cct	gra	്ര	cca	111	gat	tgc	ttg	t gg			ctt	tat	gca		ttg	1441
				Phe												
110	ni a	110	445		пор	0,3	neu	450		0,3	Dea		455		200	
aa t	na a	cta			σat	ccc	cat			air	200	, 220			ggg	1489
				Val												1100
Gly	010	460		, , ,	nsp	, 110	465		AIC		MI E	47(		Mu	01)	
				tet	202					t aas				can	cat	1537
															cat	1001
GII			1 1116	361	1111	480		, Kla	i ni:	5 013			ı Leu		His	
	475							~ ^^			48			taar	ototon	1500
												aaaı	agaı	ıgga	ictatca	1990
		r ir	p Ari	g Thi			2 17	р гуз	s va							
49					49					50						1050
_															tttaat	
															tcatatt	
gt	aaat	tgta	cct	cata	aag	agca	aatt	aa a	tatt	aaca	g cc	ttaa	aaaa	aaa	aaaaa	1768

-10

<210> 31

<211> 459

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 31

Met Val Asn Ala Cys Trp Cys Gly Leu Leu Ala Ala Leu Ser Leu Leu

-21 -20 -15

Leu Asp Ala Ser Thr Asp Glu Val Ala Thr Glu Asn Ile Leu Lys Ala

**-5** 1 5 10

Glu Leu Thr Met Ala Ala Leu Cys Gly Arg Leu Gly Leu Val Thr Ser

15 20 25

Arg Asp Ala Phe Ile Thr Ala Ile Cys Lys Gly Ser Leu Pro Pro His

30 35 40

Tyr Ala Leu Thr Val Leu Asn Thr Thr Thr Ala Ala Thr Leu Ser Asn

45 50 55

Lys Ser Tyr Ser Val Gln Gly Gln Ser Val Met Met Ile Ser Pro Ser

60 65 70 75

Ser Glu Ser His Gln Gln Val Val Ala Val Gly Gln Pro Leu Ala Val

80 85 90

Gin Pro Gin Gly Thr Val Met Leu Thr Ser Lys Asn Ile Gin Cys Met

95 100 105

Arg Thr Leu Leu Asn Leu Ala His Cys His Gly Ala Val Leu Gly Thr

110 115 120

Ser Trp Gln Leu Val Leu Ala Thr Leu Gln His Leu Val Trp Ile Leu

125 130 135

Gly Leu Lys Pro Ser Ser Gly Gly Ala Leu Lys Pro Gly Arg Ala Val

140 145 150 155

Glu	Gly	Pro	Ser	Thr	Val	Leu	Thr	Thr	Ala	Val	Met	Thr	Asp	Leu	Pro
				160					165					170	
Val	Ile	Ser	Asn	Ile	Leu	Ser	Arg	Leu	Phe	Glu	Ser	Ser	Arg	Tyr	Leu
			175					180					185		
Asp	Asp	Val	Ser	Leu	His	His	Leu	He	Asn	Ala	Leu	Cys	Ser	Leu	Ser
		190					195					200			
Leu	Glu	Ala	Met	Asp	Met	Ala	Tyr	Gly	Asn	Asn	Lys	Glu	Pro	Ser	Leu
	205					210					215				
Phe	Ala	Val	Ala	Lys	Leu	Leu	Glu	Thr	Gly	Leu	Val	Asn	Met	His	Arg
220					225					230					235
lle	Glu	Ile	Leu	Trp	Arg	Pro	Leu	Thr	Gly	His	Leu	Leu	Glu	Val	Cys
				240					245					250	
Gln	His	Pro	Asn	Ser	Arg	Met	Arg	Glu	Trp	Gly	Ala	Glu	Ala	Leu	Thr
			255					260					265		
Ser	Leu	Ile	Lys	Ala	Gly	Leu	Thr	Phe	Asn	His	Asp	Pro	Pro	Leu	Ser
		270	ı				275					280			
Gln	Asn	Gln	Arg	Leu	Gln	Leu	Leu	Leu	Leu	Asn	Pro	Leu	Lys	Glu	Met
	285	I				290	)				295				
Ser	Asn	Ile	Asn	His	Pro	Asp	Ile	Arg	Leu	Lys	Gln	Leu	Glu	Cys	Val
300					305	•				310	)				315
Leu	Glr	ı Ile	Leu	Glr	ı Ser	Glr	Gly	Asp	Ser	Let	ı Gly	Pro	Gly	Trp	Pro
				320	)				325	<u>,                                    </u>				330	•
Let	ı Val	Lei	ı Gly	/ Va	Me	Gly	/ Ala	ı Ile	e Arg	g Ası	ı Asp	Glr	ı Gly	Glu	Ser
			335	5				340	)			,	345	5	
Lei	ı Ile	e Ar	g Th	r Ala	a Pho	e Gli	n Cy:	s Lei	ı Glı	n Lei	u Val	Va!	l Thi	Glu	ı Ile
		35	0				35	5				360	0		
H	e Ph	e Va	l Le	u Ly	s Al	a Va	l Se	r Th	r Le	u II	e Ası	Se:	r Lei	ı Ly:	s Lys
	36	5				37	0				37	5			

Thr Gln Pro Glu Asn Val Asp Gly Asn Thr Trp Ala Gln Val IIe Ala
380 385 390 395

Leu Tyr Pro Thr Leu Val Glu Cys IIe Ala Cys Pro Ser Ser Glu Val
400 405 410

Cys Ser Ala Leu Lys Glu Ala Leu Val Pro Phe Lys Asp Phe Met Gln
415 420 425

Pro Pro Ala Ser Arg Val Gln Asn Gly Glu Ser

430 435

<210> 32

<211> 1377

<212> DNA

<213 Homo sapiens

## <400> 32

atggigaatg cetgetggtg tggtettett getgeactet caeteettet tgatgeeage acagatgaag tigccaciga gaatatitta aaagcigaac igactaiggc igcictitgi 120 ggaagacigg gcctigtaac ticaagagat gcctitataa cigcaataig caaaggiicc 180 ctgcctccc attatgctct tactgtattg aataccacca ctgcagctac actttccaac 240 aaatcatatt ccgttcaggg ccaaagtgtt atgatgataa gtccatcaag tgaatctcac 300 caacaagiig iggcagiggg icaacciiia gcagiccagc cicaagggac agiaaigcig 360 acticcaaaa atatccagig tatgaggact tiacttaact iggcgcatig ccaiggggct 420 gttcttggaa catcatggca acttgtcttg gcaactcttc agcatcttgt gtggattctg 480 ggallaaagc claglagigg cgglgcclig aaacclggga gagclglaga aggacccagl 540 acagitciaa caacagcagi gaigacagai tiaccagiga tiiccaatai aciiicaaga 600 tigitigaaa gcicacggia ictigaigai giaicacigc aicaiitaai aaaigcacii 660 tgctccttgt ctctagaagc aatggatatg gcctatggaa ataataagga accatctctt tttgctgttg ccaaattgtt agaaactggt ttagttaata tgcaccgaat agaaattctg 780

tggagaccic tgactggcca tctacttgag gtctgccagc atccaaactc tcgaatgaga 840 gaatggggag cagaagctit aacttctctt attaaagcag gattaacatt taaccatgat 900 cctccactct cacaaaacca gaggctgcag ttgcttttat tgaacccgtt aaaggagatg 960 tccaatatta atcatccaga tattcgactc aagcagttag aatgcgtgtt gcagattctg 1020 cagagtcagg gagacagtct tgggcctgga tggccattag tgcttggagt catgggagca 1080 atcagaaatg atcaaggaga atccttgata cgaactgcat tccagtgtt tcagttggtt 1140 gtaacagaaa itatatttgt tttaaaagca gtcagtactc ttattgattc acttaagaaa 1200 actcagcctg agaatgttga tggaaatacc tgggcacaag taattgcctt atacccaact 1260 ttagtagaat gcatcgcctg tccttcttca gaagtctgtt ctgcacttaa agaggcacta 1320 gticctitia aggatttcat gcagccacca gcatccagg ttcaaaatgg agaatct

<210> 33

<211> 2009

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (8).. (1384)

<220>

<221> sig peptide

<222> (8).. (70)

<220>

<221> mat peptide

<222> (71).. (1384)

<400> 33

ggaagaa atg gtg aat gcc tgc tgg tgt ggt ctt ctt gct gca ctc tca 49 Met Val Asn Ala Cys Trp Cys Gly Leu Leu Ala Ala Leu Ser -21 - 20-15-10ctc ctt ctt gat gcc agc aca gat gaa gtt gcc act gag aat att tta 97 Leu Leu Asp Ala Ser Thr Asp Glu Val Ala Thr Glu Asn Ile Leu -5aaa gct gaa ctg act atg gct gct ctt tgt gga aga ctg ggc ctt gta 145 Lys Ala Glu Leu Thr Met Ala Ala Leu Cys Gly Arg Leu Gly Leu Val 10 15 20 act toa aga gat goo tit ata act goa ata tgo aaa ggt too ctg cot 193 Thr Ser Arg Asp Ala Phe Ile Thr Ala Ile Cys Lys Gly Ser Leu Pro 30 35 40 ccc cat tat gct ctt act gta ttg aat acc acc act gca gct aca ctt 241 Pro His Tyr Ala Leu Thr Val Leu Asn Thr Thr Thr Ala Ala Thr Leu 45 50 55 tcc aac aaa tca tat tcc gtt cag ggc caa agt gtt atg atg ata agt 289 Ser Asn Lys Ser Tyr Ser Val Gln Gly Gln Ser Val Met Met Ile Ser 60 65 70 cca tca agt gaa tct cac caa caa gtt gtg gca gtg ggt caa cct tta 337 Pro Ser Ser Glu Ser His Gln Gln Val Val Ala Val Gly Gln Pro Leu 75 80 85 gca gtc cag cct caa ggg aca gta atg ctg act tcc aaa aat atc cag 385 Ala Val Gln Pro Gln Gly Thr Val Met Leu Thr Ser Lys Asn Ile Gln 90 95 100 105 tgt aig agg act tta ctt aac ttg gcg cat tgc cat ggg gct gtt ctt 433 Cys Met Arg Thr Leu Leu Asn Leu Ala His Cys His Gly Ala Val Leu 110 115 120

gga	aca	tca	t gg	caa	ctt	gtc	ttg	gca	act	ctt	cag	cat	ctt	gtg	tgg	481
Gly	Thr	Ser	Trp	Gln	Leu	Val	Leu	Ala	Thr	Leu	Gln	His	Leu	Val	Trp	
			125					130					135			
att	ctg	gga	t t a	aag	cct	agt	agt	ggc	ggt	gcc	ttg	aaa	cct	ggg	aga	529
Ile	Leu	Gly	Leu	Lys	Pro	Ser	Ser	Gly	Gly	Ala	Leu	Lys	Pro	Gly	Arg	
		140					145					150				
gct	gta	gaa	gga	ccc	agt	aca	gtt	cta	aca	aca	gca	gţg	atg	aca	gat	577
Ala	Val	Glu	Gly	Pro	Ser	Thr	Val	Leu	Thr	Thr	Ala	Val	Met	Thr	Asp	
	155					160					165					
tta	cca	gtg	att	tcc	aat	ata	ctt	tca	aga	ttg	ttt	gaa	agc	tca	cgg	625
Leu	Pro	Val	Ile	Ser	Ásn	Ile	Leu	Ser	Arg	Leu	Phe	Glu	Ser	Ser	Arg	
170					175					180					185	
tat	ctt	gat	gat	gta	tca	cig	cat	cat	t t a	ata	aat	gca	ctt	t gc	tcc	673
Туг	Leu	Asp	Asp	Val	Ser	Leu	His	His	Leu	He	Asn	Ala	Leu	Cys	Ser	
				190					195					200		
ttg	tct	cta	gaa	gca	atg	gat	atg	gcc	tat	gga	aat	aat	aag	gaa	cca	721
Leu	Ser	Leu	Glu	Ala	Met	Asp	Met	Ala	Tyr	Gly	Asn	Asn	Lys	Glu	Pro	
			205					210					215			
tct	ctt	ttt	gc t	gtt	gcc	aaa	ttg	tta	gaa	act	ggt	tta	gtt	aat	atg	769
Ser	Leu	Phe	Ala	Val	Ala	Lys	Leu	Leu	Glu	Thr	Gly	Leu	Val	Asn	Met	
		220					225					230	)			
cac	cga	ata	gaa	ati	ctg	tgg	aga	cct	ctg	act	ggc	cat	cta	ctt	gag	817
His	Arg	Ile	Glu	ı Ile	e Leu	Trp	Arg	Pro	Let	Thr	Gly	His	Leu	Leu	Glu	
	235	•				240	)				245					
gtc	tgo	cag	cat	i cca	a aac	tci	cga	atg	gaga	a gaa	tgg	gg	a gca	a gaa	gct	865
Val	Cys	Glr	His	s Pro	o Asr	ı Sei	r Arg	g Met	. Ar	g Glu	Trp	Gl	y Ala	a Glu	Ala	
250	)				255	5				260	)				265	
Let	Thi	r Sei	r Lei	u II	e Lys	s Ala	a Gly	, Lei	1 Th	r Phe	e Asr	ı Hi	s Ası	Pro	Pro	

				270					275					280		
ctc	tca	caa	aac	cag	agg	ctg	cag	ttg	ctt	t t a	ttg	aac	ccg	t t a	aag	961
Leu	Ser	Gln	Asn	Gln	Arg	Leu	Gln	Leu	Leu	Leu	Leu	Asn	Pro	Leu	Lys	
			285					290					295			
gag	atg	tcc	aat	att	aat	cat	cca	gat	att	cga	ctc	aag	cag	t t a	gaa	1009
Glu	Met	Ser	Asn	Ile	Asn	His	Pro	Asp	He	Arg	Leu	Lys	Gln	Leu	Glu	
•		300					305					310				
tgc	gtg	ttg	cag	a t t	ctg	cag	agt	cag	gga	gac	agt	ctt	ggg	cct	gga	1057
Cys	Val	Leu	Gln	Ile	Leu	Gln	Ser	Gln	Gly	Asp	Ser	Leu	Gly	Pro	Gly	
	315					320					325					
t gg	cca	tta	gtg	ctt	gga	gtc	atg	gga	gca	atc	aga	aat	gat	caa	gga	1105
Trp	Pro	Leu	Vai	Leu	Gly	Val	Met	Gly	Ala	Ile	Arg	Asn	Asp	Gln	Gly	
330					335					340					345	
gaa	tcc	ttg	ata	cga	ac t	gca	ttc	cag	tgt	ctt	cag	ttg	gtt	gta	aca	1153
Glu	Ser	Leu	Ile	Arg	Thr	Ala	Phe	Gln	Cys	Leu	Gln	Leu	Val	Val	Thr	
				350					355					360		
gaa	att	ata	t t t	gtt	tta	aaa	gca	gtc	agt	act	ctt	ait	gat	tca	ctt	1201
Glu	He	Ile	Phe	Val	Leu	Lys	Ala	Val	Ser	Thr	Leu	He	Asp	Ser	Leu	
			365					370					375			
aag	aaa	act	cag	cct	gag	aat	gtt	gat	gga	aat	acc	t gg	gca	caa	gta	1249
Lys	Lys	Thr	Gin	Pro	Glu	Asn	Val	Asp	Gly	Asn	Thr	Trp	Ala	Gln	Val	
		380	ı				385					390				
att	gcc	tta	tac	cca	act	tta	gta	gaa	tgc	atc	gcc	tgt	cct	tct	tca	1297
Ile	Ala	Leu	Tyr	Pro	Thr	Leu	Val	Glu	Cys	He	Ala	Cys	Pro	Ser	Ser	
	395					400	)				405					
gaa	gto	tgt	tct	gca	ctt	aaa	gag	gca	cta	gtt	cct	ttt	aag	gat	ttc	1345
Glu	Val	Cys	Ser	Ala	Let	Lys	Glu	ı Ala	Let	ı Val	Pro	Phe	. Lys	Asp	Phe	
410	1				415	5				420	)				425	

atg cag cca cca gca tcc aga gtt caa aat gga gaa tct tgaccggcta 1394 Met Gln Pro Pro Ala Ser Arg Val Gln Asn Gly Glu Ser

430 435

caatatattt gaaagcagga agatagteta aaaaatgttt geteetaatt gagtettetg 1454
tgagaaggae attiettaet geagataatt ettggeaget gttgttggee teetttaaat 1514
tetaettaee tgagtteagt aatteatatt acaggettge acateaacaa aggeteetga 1574
atgaacagea gtgeaagget ttaataaatt aaactgatgg gagggataat taacactaca 1634
gtatacatge taccatatet eeagttggtg atttaaagtg agettatgta eagtttgtgg 1694
tgtatgtgtt aatgatgtae tttttaaaaa gaaagaagag atattteaat teagteagat 1754
ttattagtet ggtgtttitg eaecettttt eaagtacaaa ategtaetag aattttatge 1814
aagatggtae tgtaacatte eatattatet ataaceagee tetgtaaca aagggaactg 1874
atatacttgt gtgtataata aatggtaeag ttetgtataa aatagtgeat ttatttaaat 1934
tttaaaagta ttgataatgt taaatgetta aagetetatt tattactaaa aaaaaaaaa 1994
aaaaaaaaaaa aaaaa

<210> 34

<211> 185

<212> PRT

<213 > Homo sapiens

<400> 34

Met Phe Ser His Leu Pro Phe Asp Cys Val Leu Leu Leu Leu Leu Leu

-21 -20 -15 -16

Leu Leu Thr Arg Ser Ser Glu Val Glu Tyr Arg Ala Glu Val Gly Gln

-5 1 5 10

Asn Ala Tyr Leu Pro Cys Phe Tyr Thr Pro Ala Ala Pro Gly Asn Leu

15 20 25

Val Pro Val Cys Trp Gly Lys Gly Ala Cys Pro Val Phe Glu Cys Gly

		30					35					40			
Asn	Val	Val	Leu	Arg	Thr	Asp	Glu	Arg	Asp	Val	Asn	Tyr	Trp	Thr	Ser
	45					50					55				
Arg	Tyr	Trp	Leu	Asn	Gly	Asp	Phe	Arg	Lys	Gly	Asp	Val	Ser	Leu	Thr
60					65					70					75
Ile	Glu	Asn	Val	Thr	Leu	Ala	Asp	Ser	Gly	Ile	Туг	Cys	Cys	Arg	Ile
				80					85					90	
Gln	Ile	Pro	Gly	Ile	Me t	Asn	Asp	Glu	Lys	Phe	Asn	Leu	Lys	Leu	Val
			95					100					105		
He	Lys	Pro	Ala	Lys	Va I	Thr	Pro	Ala	Pro	Thr	Leu	Gln	Arg	Asp	Phe
		110					115					120			
Thr	Ala	Ala	Phe	Pro	Arg	Met	Leu	Thr	Thr	Arg	Gly	His	Gly	Pro	Ala
	125				,	130					135				
Glu	Thr	Gln	Thr	Leu	Gly	Ser	Leu	Pro	Asp	Ile	Asn	Leu	Thr	Gly	Ile
140					145					150					155
Leu	Ile	Ala	Lys	Arg	Arg	Туг	Arg	Ile							
				160	)										

<210> 35

<211> 555

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 35

atgitticae atetiecett igaetgige etgetgete igetgetaet aetiaeaagg 60 teeteagaag iggaataeag ageggaggie ggicagaatg cetateigee etgetietae 120 acceeageeg eeccagggaa eeteggeee gietgetggg geaaaggage etgieetgig 180 titgaatgig geaacgiggi geteaggaet gatgaaaggg atgigaatta itggaeatee 240

agatactggc	taaatgggga	tttccgcaaa	ggagatgtgt	ccctgaccat	agagaatgtg	300
actctagcag	acagtgggat	ctactgctgc	cggatccaaa	tcccaggcat	aatgaatgat	360
gaaaaattta	acctgaagtt	ggtcatcaaa	ccagccaagg	tcaccctgc	accgactctg	420
cagagagact	tcactgcagc	ctttccaagg	atgcttacca	ccaggggaca	tggcccagca	480
gagacacaga	cactggggag	cctccctgat	ataaatctaa	caggiatici	catagcaaag	540
agaagataca	gaatt					555
<210> 36					•	

<200>

<221> CDS

<211> 2091

<212> DNA

<222> (53).. (607)

<213> Homo sapiens

<220>

<221> sig peptide

<222> (53).. (115)

<220>

<221> mat peptide

<222> (116).. (607)

<400> 36

gitaaaacig igcciaacag aggigiccic igactitici icigcaagci cc aig

55

Met

-21

ttt	tca	cai	ctt	ccc	ttt	gac	tgt	gtc	ctg	ctg	ctg	ctg	ctg	cta	cta	103
Phe	Ser	His	Leu	Pro	Phe	Asp	Cys	Val	Leu	Leu	Leu	Leu	Leu	Leu	Leu	
-20	,				-15					-10					-5	
ctt	aca	agg	tcc	tca	gaa	gtg	gaa	tac	aga	gcg	gag	gtc	ggt	cag	aat	151
Leu	Thr	Arg	Ser	Ser	Glu	Val	Glu	Tyr	Arg	Ala	Glu	Val	Gly	Gln	Asn	
				1				5					10			
gcc	tat	ctg	ccc	tgc	ttc	tac	acc	cca	gcc	gcc	cca	ggg	aac	ctc	gtg	199
Ala	Tyr	Leu	Pro	Cys	Phe	Tyr	Thr	Pro	Ala	Ala	Pro	Gly	Asn	Leu	Val	
		15					20					25				
ccc	gtc	tgc	t gg	ggc	aaa	gga	gcc	tgt	cct	gtg	t t t	gaa	tgt	ggc	aac	247
Pro	Val	Cys	Trp	Gly	Lys	Gly	Ala	Cys	Pro	Val	Phe	Glu	Cys	Gly	Asn	
	30					35	•				40					
gtg	gtg	ctc	agg	ac t	gat	gaa	agg	gat	gtg	aat	tat	tgg	aca	tcc	aga	295
Val	Val	Leu	Arg	Thr	Asp	Glu	Arg	Asp	Val	Asn	Tyr	Trp	Thr	Ser	Arg	
4.5					50					55					60	
tac	tgg	cta	aat	ggg	gat	ttc	cgc	aaa	gga	gat	gtg	tcc	ctg	acc	ata	343
Tyr	Trp	Leu	Asn	Gly	Asp	Phe	Arg	Lys	Gly	Asp	Val	Ser	Leu	Thr	Ile	
				65					70					75		
gag	aat	gtg	act	cta	gca	gac	agt	ggg	atc	tac	tgc	tgc	cgg	atc	caa	391
Glu	Asn	Val	Thr	Leu	Ala	Asp	Ser	Gly	He	Tyr	Cys	Cys	Arg	Ile	Gln	
			80					85					90			
atc	cca	ggc	ata	atg	aat	gat	gaa	aaa	ttt	aac	ctg	aag	ttg	gtc	atc	439
Ile	Pro	Gly	He	Met	Asn	Asp	Glu	Lys	Phe	Asn	Leu	Lys	Leu	Val	Ile	
		95					100					105				
aaa	cca	gcc	aag	gtc	acc	cct	gca	ccg	act	cte	cag	aga	gac	ttc	act	487
Lys	Pro	Ala	Lys	Val	Thr	Pro	Ala	Pro	Thi	Leu	Gln	Arg	Asp	Phe	Thr	
	110	)				115	,				120	)				
gca	gcc	ttt	cca	agg	ate	ctt	acc	acc	agg	g gga	cat	ggo	cca	gca	gag	535

Ala	Ala	Phe	Pro	Arg	Met	Leu	Thr	Thr	Arg	Gly	His	Gly	Pro	Ala	Glu	
125					130					135					140	
aca	cag	aca	ctg	ggg	agc	ctc	cc t	gat	ata	aat	cta	aca	ggt	att	ctc	583
Thr	Gln	Thr	Leu	Gly	Ser	Leu	Pro	Asp	Ile	Asn	Leu	Thr	Gly	Ile	Leu	
				145					150					155		
a t a	gca	aag	aga	aga	tac	aga	at t	taa	gcct	cat	ctct	ttgg	cc a	acct	ccctc	637
Ile	Ala	Lys	Arg	Arg	Tyr	Arg	Ile									
			160													
cct	cagg	att	ggca	aatg	ca g	tagc	agag	g ga	attc	gctc	aga	agaa	aac	atct	atacca	697
ttg	aaga	gaa	cgta	tatg	aa g	tgga	ggag	с сс	aatg	agta	t t a	ttgc	tat	gtca	gcagca	757
ggc	agca	acc	ctca	caac	ct t	t ggg	ttgt	c go	tttg	caat	gcc	atag	atc	caac	cacctt	817
att	tttg	agc	ttgg	tgtt	tt g	tctt	tttc	a ga	aact	atga	gc t	gtgt	cac	ctga	ctggtt	877
ttg	gagg	ttc	tgtc	cact	gc t	atgg	agca	g ag	gttt	ccca	ttt	tcag	gaag	ataa	tgactc	937
aca	tggg	aat	tgaa	c t gg	ga o	ctgc	actg	a ac	cttaa	acag	gca	tgtc	att	gcct	cigiai	997
tta	agcc	aac	agag	ttac	cc a	acco	agag	a ci	tgtta	atca	tgg	atgt	tag	agct	caaacg	1057
ggc	: t t t t	ata	taca	ctag	ga a	attet	tgac	g ta	ggggt	ctct	gga	gcto	cag	gaaa	ttcggg	1117
cac	atca	tat	gtco	atga	aa (	cttca	ıga t a	a a	ctagg	gaaa	act	ggg	lgc t	gagg	gtgaaag	1177
cat	aact	ttt	ttgg	gcaca	aga a	aagto	taaa	g g	ggcca	ctga	ı tti	tcaa	aaga	gato	tgtgat	1237
ccc	ettti	tgt	tttt	tgt	ttt	tgaga	atgga	ig t	cttg	ctctg	g ttg	gccca	aggc	t gga	ngtgcaa	1297
tgg	gcaca	aatc	tegg	gctca	act	gcaag	gccc	g c	ctcc	l ggg l	tca	agc	gatt	ctc	tgcctc	1357
ago	cctc	ctga	gtgg	gctg	gga	ttaca	aggca	at g	cacc	acca	t gc	ccag	ctaa	ttt	gttgtat	1417
t t	ttagi	taga	gac	aggg	ttt	cacc	atgt	ig g	ccag	tgtg	g tc	tcaa	actc	ctg	acctcat	1477
ga	tttg	cctg	cct	cggc	ссс	ccaa	agca	ct g	ggat	taca	g gc	gtga	gcca	cca	catccag	1537
cc	agtg	atcc	tta	aaag	att	aaga	gatg	ac t	ggac	t agg	t ct	acct	tgat	ctt	gaaga t t	1597
cc	cttg	gaat	gtt	gaga	ttt	aggc	ttat	tt g	gagca	ctac	c tg	ccca	actg	tca	gtgccag	1657
t g	cata	gccc	ttc	ttt	gtc	tccc	ttat	ga a	igac t	gccc	t gc	aggg	ctga	gat	gtggcag	g 1717
ga	gctc	ccag	gga	aaaa	gga	agtg	catt	tg a	attgg	tgtg	t at	t ggc	caag	ttt	tgcttg	1777
t g	tgtg	cttg	aaa	gaaa	ata	tctc	tgac	ca a	actto	tgta	t tc	gtgg	acca	aac	tgaagc	1837

atattitica cagaagaaga agcagtgacg gggacacaaa tictgitgcc tggtggaaag 1897
aaggcaaagg ccttcagcaa ictatattac cagcgctgga tcctitgaca gagagtggtc 1957
cctaaactta aatticaaga cggtataggc tigatctgtc tigcttattg tigccccctg 2017
cgcctagcac aattctgaca cacaattgga acttactaaa aattititti actgaaaaaa 2077
aaaaaaaaaa aaaa

<210> 37

<211> 98

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 37

Met Val Arg Ile Leu Arg Thr Val Pro Phe Leu Pro Leu Gly Gly
-16 -15 -5

Cys Ile Asp Asp Thr Ile Leu Ser Arg Gln Gly Phe Ile Asn Tyr Ser

1 5 10 15

Lys Leu Pro Ser Leu Pro Leu Val Gln Gly Glu Leu Val Gly Gly Leu
20 25 30

Thr Cys Leu Thr Ala Gln Thr His Ser Leu Leu Gln His Gln Pro Leu
35 40 45

Gln Leu Thr Thr Leu Leu Asp Gln Tyr Ile Arg Glu Gln Arg Glu Lys
50 55 60

Asp Ser Val Met Ser Ala Asn Gly Lys Pro Asp Pro Asp Thr Val Pro 65 70 75 80

Asp Ser

<210> 38

<211> 294

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<400> 38

atggtacgga tettaaggae tgtgecatte etgeegetge taggtggetg cattgatgae 60 accatectea geaggeaggg etttateaac tactecaage tecceageet geecetggtg 120 cagggggage ttgtaggagg ceteacetge etcacageec agacecaete eetgeteeag 180 caccageece tecagetgae caccetgttg gaccagtaea teagagagea aegegagaag 240 gattetgtea tgteggeeaa tgggaageea gateetgaea etgtteegga eteg 294

<210> 39

<211> 1094

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (22).. (315)

<220>

<221> sig peptide

<222> (22).. (69)

<220>

<221> mat peptide

<222> (70).. (315)

<400> 39

gaag	agco	ca	aggto	aagg	a g	atg	gta	cgg	atc	tta	agg	ac t	glg	cca	ttc	51
						Me t	Val	Arg	Ile	Leu	Arg	Thr	Val	Pro	Phe	
						-16	-15					-10				
ctg	ccg	ctg	cta	ggt	ggc	tgc	a t t	gat	gac	acc	atc	ctc	agc	agg	cag	99
Leu	Pro	Leu	Leu	Gly	Gly	Cys	Ile	Asp	Asp	Thr	Ile	Leu	Ser	Arg	Gln	
	-5					1				5					10	
ggc	ttt	atc	aac	tac	tcc	aag	ctc	ссс	agc	ctg	ссс	ctg	gtg	cag	ggg	147
Gly	Phe	Ile	Asn	Tyr	Ser	Lys	Leu	Pro	Ser	Leu	Pro	Leu	Val	Gln	Gly	
				15					20					25		
gag	ctt	gta	gga	ggc	ctc	acc	tgc	ctc	aca	gcc	cag	acc	cac	tcc	ctg	195
Glu	Leu	Val	Gly	Gly	Leu	Thr	Cys	Leu	Thr	Ala	Gln	Thr	His	Ser	Leu	
			30					35					40			
ctc	cag	cac	cag	ccc	ctc	cag	ctg	acc	acc	ctg	ttg	gac	cag	tac	atc	243
Leu	Gln	His	Gln	Pro	Leu	Gln	Leu	Thr	Thr	Leu	Leu	Asp	Gln	Tyr	He	
		45	;				50					55				
aga	gag	caa	cgc	gag	aag	gat	t c t	gtc	atg	tcg	gcc	aat	ggg	aag	cca	291
Arg	Glu	Glr	n Arg	Glu	Lys	Asp	Ser	Val	Met	Ser	Ala	Asn	Gly	Lys	Pro	
	60					65					70					
gat	cct	gao	act	gtt	ccg	gac	tcg	tag	ccag	cct	gttt	agcc	ag c	cctg	cgcat	345
Asp	Pro	Ası	Thr	Val	Pro	Asp	Ser									
75					80											
aaa	taca	.ctc	tgcg	gttat	tg g	ctgt	gcto	t cc	tcaa	tggg	aca	tgtg	gaa	gaac	ttggg	g 405
tcg	agga	gtg	tgtt	tgtc	ac t	tggt	tttc	act	agta	atga	tat	tgto	agg	tata	gggcc	a 465
ctt	ggag	gatg	caga	igga t	tc c	atti	caga	it gt	cagi	caco	ggo	ttcg	gtcc	ttag	gttttc	c 525
caa	cttg	gga	cgtg	gatag	gga g	gcaaa	agtc	c to	cat	tctcc	agg	gtcca	aagg	caga	agatee	t 585
gaa	aaga	ı t ag	ggc	tatte	gtc (	cctg	gccto	c ti	iggt	cacte	g cc	tett	gctg	cace	gggc t c	c 645
tga	gcco	cacc	ccc	t t ggg	ggc a	acaa	cctg	cc a	ctgc	caca	g ta	gctc	aacc	aago	cagttg	t 705
gci	lgaga	aatg	gca	cctgs	ztg :	agage	cctg	ctg	tgtg	ccagi	g ct	ttgt	gctg	agts	getgta	c 765

atgrattagt teeritactg etgaceact tgtacecatt teacagagaa ggageagaga 825
aattaagtgg ettgeteaag greatgeagt tagtaagtgg cagaacaggg acttggaace 885
aageeetetg etetgaagae egegteetga atttetteae tagagettee teateaggtt 945
acceagaagt gggteeeate eaccateeag gtgtgettgg atgritagtte teeaceeteg 1005
aggtgtaege tgtgaaaagt ttgggageae tgetttataa taaaatgaaa tatattataa 1065
aaaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaaaa

<210> 40

<211> 474

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 40

Met Tyr Thr Val Gly Ala Pro His Thr Trp Pro His Ile Val Ala Ala
-23 -20 -15 -10

Leu Val Trp Leu Ile Asp Cys Ile Lys Ile His Thr Ala Met Lys Glu
-5 1 5

Ser Ser Pro Leu Phe Asp Asp Gly Gln Pro Trp Gly Glu Glu Thr Glu

10 20 25

Asp Gly Ile Met His Asn Lys Leu Phe Leu Asp Tyr Thr Ile Lys Cys
30 35 40

Tyr Glu Ser Phe Met Ser Gly Ala Asp Ser Phe Asp Glu Met Asn Ala
45 50 55

Glu Leu Gln Ser Lys Leu Lys Asp Leu Phe Asn Val Asp Ala Phe Lys
60 65 70

Leu Glu Ser Leu Glu Ala Lys Asn Arg Ala Leu Asn Glu Gln Ile Ala 75 80 85

Arg Leu Glu Gln Glu Arg Glu Lys Glu Pro Asn Arg Leu Glu Ser Leu

90					95					100					105
Arg	Lys	Leu	Lys	Ala	Ser	Leu	Gln	Gly	Asp	Val	Gln	Lys	Tyr	Gln	Ala
				110					115					120	
Ту <b>г</b>	Met	Ser	Asn	Leu	Glu	Ser	His	Ser	Ala	lle	Leu	Asp	Gln	Lys	Leu
			125					130					135		
Asn	Gly	Leu	Asn	Glu	Glu	Ile	Ala	Arg	Val	Glu	Leu	Glu	Cys	Glu	Thr
		140					145					150			
Ile	Lys	Gln	Ğlu	Asn	Thr	Arg	Leu	Gln	Asn	Ile	Ile	Asp	Asn	Gln	Lys
	155					160					165				
Tyr	Ser	Val	Ala	Asp	Ile	Glu	Arg	He	Asn	His	Glu	Arg	Asn	Glu	Leu
170					175					180					185
Gln	Gln	Thr	He	Asn	Lys	Leu	Thr	Lys	Asp	Leu	Glu	Ala	Glu	Gln	Gln
				190					195					200	
Lys	Leu	Trp	Asn	Glu	Glu	Leu	Lys	Tyr	Ala	Arg	Gly	Lys	Glu	Ala	Ile
			205					210					215		
Glu	Thr	Gln	Leu	Ala	Glu	Tyr	His	Lys	Leu	Ala	Arg	Lys	Leu	Lys	Leu
		220					225					230			
Ile	Pro	Lys	Gly	Ala	Glu	Asn	Ser	Lys	Gly	Tyr	Asp	Phe	Glu	Ile	Lys
	235					240					245				
Phe	Asn	Pro	Glu	Ala	Gly	Ala	Asn	Cys	Leu	Val	Lys	Tyr	Arg	Ala	Gln
250					255					260					265
Val	Туг	Val	Pro	Leu	Lys	Glu	Leu	Leu	Asn	Glu	Thr	Glu	Glu	Glu	Ile
				270					275					280	
Asn	Lys	Ala	Leu	Asn	Lys	Lys	Met	Gly	Leu	Glu	Asp	Thr	Leu	Glu	Gln
			285	•				290	)				295		
Leu	Asn	Ala	Met	He	Thr	Glu	Ser	Lys	Arg	g Ser	Val	Gly	Thr	Leu	Lys
		300	)				305	i				310	)		•
Glu	Glu	Val	Glr	Lys	Leu	Asp	Asp	Lei	і Туі	Glr	Glr	Lys	Ile	Lys	Glu

	315					320					325				
Ala	Glu	Glu	Glu	Asp	Glu	Lys	Cys	Ala	Ser	Glu	Leu	Glu	Ser	Leu	Glu
330					335					340					345
Lys	His	Lys	His	Leu	Leu	Glu	Ser	Thr	Val	Asn	Gln	Glý	Leu	Ser	Glu
				350					355				-	360	
Ala	Me t	Asn	Glu	Leu	Asp	Ala	Val	Gln	Arg	Glu	Tyr	Gin	Leu	Val	Val
			365					370					375		
Gln	Thr	Thr	Thr	Glu	Glu	Arg	Arg	Lys	Val	Gly	Asn	Asn	Leu	Gln	Arg
		380					385					390			
Leu	Leu	Glu	Met	Val	Ala	Thr	His	Val	Gly	Ser	Val	Glu	Lys	His	Leu
	395					400					405				
Glu	Glu	Gln	He	Ala	Lys	Val	Asp	Arg	Glu	Tyr	Glu	Glu	Cys	Met	Ser
410					415					420					425
Glu	Asp	Leu	Ser	Glu	Asn	Ile	Lys	Glu	He	Arg	Asp	Lys	Tyr	Glu	Lys
				430					435					440	
Lys	Ala	Thr	Leu	Ile	Lys	Ser	Ser	Glu	Glu						
			445	ı				450	l						

<210> 41

<211> 1422

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

<400> 41

atgtacacag tgggggctcc tcatacatgg cctcacattg tggcagcctt agtttggcta 60 atagactgca tcaagataca tactgccatg aaagaaagct cacctttatt tgatgatggg 120 cagccttggg gagaagaac tgaagatgga attatgcata ataagttgtt tttggactac 180 accataaaat gctatgaag ttttatgagt ggtgccgaca gctttgatga gatgaatgca 240

gagcigcagi caaaacigaa ggalilalli aalgiggalg cilllaagci ggaalcalla 300 gaagcaaaaa acagagcatt gaatgaacag attgcaagat tggaacaaga aagagaaaaa 360 gaaccgaatc gtctagagtc gttgagaaaa ctgaaggctt ccttacaagg agatgttcaa 420 aagtatcagg catacatgag caatttggag totcattcag ccattcttga ccagaaatta 480 aalggtolca algaggaaat igolagagta gaactagaat gigaaacaat aaaacaggag 540 600 aacactcgac tacagaatat cattgacaac cagaagtact cagttgcaga cattgagcga ataaatcatg aaagaaatga attgcagcag actattaata aattaaccaa ggacciggaa 660 gctgaacaac agaagtigtg gaatgaggag ttaaaatatg ccagaggcaa agaagcgatt 720 gaaacacaat lagcagagta tcacaaattg gclagaaaat laaaacttat tcclaaaggt 780 gcigagaatt ccaaaggtta tgacttigaa attaagtita atcccgaggc iggtgccaac 840 tgccttgtca aalacagggc tcaagttlat gtacctctta aggaactcct gaatgaaact 900 gaagaagaaa ilaataaagc cctaaataaa aaaatgggit iggaggatac illagaacaa 960 tigaatgcaa igataacaga aagcaagaga agigigggaa cicigaaaga agaagticaa 1020 aagciggaig aiciitacca acaaaaaali aaggaagcag aggaagagga igaaaaaigi 1080 gccagtgagc ttgagtcctt ggagaaacac aagcacctgc tagaaagtac tgttaaccag 1140 gggctcagtg aagctatgaa tgaattagat gctgttcagc gggaatacca actagttgtg 1200 caaaccacga cigaagaaag acgaaaagig ggaaataaci igcaacgici gitagagaig 1260 gitigctacac atgitiggic tgiagagaaa catcitigagg agcagatigc taaagtigat 1320 agagaatatg aagaatgcat gicagaagat cicicggaaa atattaaaga gattagagat 1380 1422 aagtatgaga agaaagctac tctaattaag tcttctgaag aa

<210> 42

<211> 1613

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (99).. (1520)

<220>

<221> sig peptide

<222> (99).. (167)

<220>

<221> mat peptide

<222> (168).. (1520)

<400> 42

15

tgtgcccctc atacgaactt cctgacacaa agtttgaaga agaggttcca agaatcttta 60 aagaccttgg gtatcctttt gcactatcca aaagctcc atg tac aca gtg ggg 113

Met Tyr Thr Val Gly

30

-23 -20

gct cct cat aca tgg cct cac att gtg gca gcc tta gtt tgg cta ata 161

Ala Pro His Thr Trp Pro His Ile Val Ala Ala Leu Val Trp Leu Ile

-15

-10

-5

gac tgc atc aag ata cat act gcc atg aaa gaa agc tca cct tta ttt 209
Asp Cys Ile Lys Ile His Thr Ala Met Lys Glu Ser Ser Pro Leu Phe

1 5 10

20

gat gat ggg cag cct tgg gga gaa gaa act gaa gat gga att atg cat 257
Asp Asp Gly Gln Pro Trp Gly Glu Glu Thr Glu Asp Gly Ile Met His

aat aag ttg ttt ttg gac tac acc ata aaa tgc tat gag agt ttt atg 305

Asn Lys Leu Phe Leu Asp Tyr Thr Ile Lys Cys Tyr Glu Ser Phe Met

35 40 45

agt ggt gcc gac agc tit gat gag atg aat gca gag ctg cag tca aaa 353

25

Ser	Gly	Ala	Asp	Ser	Phe	Asp	Glu	Me t	Asn	Ala	Glu	Leu	Gln	Ser	Lys	
			50					55	-				60			
ctg	aag	gat	tta	ttt	aat	gtg	gat	gc t	ttt	aag	ctg	gaa	tca	tta	gaa	401
Leu	Lys	Asp	Leu	Phe	Asn	Val	Asp	Ala	Phe	Lys	Leu	Glu	Ser	Leu	Glu	
		65					70					75				
gca	aaa	aac-	aga	gca	ttg	aat	gaa	cag	att	gca	aga	ttg	gaa	caa	gaa	449
Ala	Lys	Asn	Arg	Ala	Leu	Asn	Glu	Gln	He	Ala	Arg	Leu	Glu	Gln	Glu	
	80					85					90					
aga	gaa	aaa	gaa	ccg	aat	cgt	cta	gag	tcg	ttg	aga	aaa	ctg	aag	gc t	497
Arg	Glu	Lys	Glu	Pro	Asn	Arg	Leu	Glu	Ser	Leu	Arg	Lys	Leu	Lys	Ala	
95					100					105					110	
TCC	TTA	CAA	GGA	GAT	GTT	CAA	AAG	TAT	CAG	GCA	TAC	ATG	AGC	AAT	TTG	545
Ser	Leu	Gln	Gly	Asp	Val	Gln	Lys	Tyr	Gln	Ala	Tyr	Met	Ser	Asn	Leu	
				115					120					125		
gag	tct	cat	tca	gcc	att	ctt	gac	cag	aaa	tta	aat	ggt	ctc	aat	gag	593
Glu	Ser	His	Ser	Ala	Ile	Leu	Asp	Gln	Lys	Leu	Asn	Gly	Leu	Asn	Glu	
			130					135					140			
gaa	att	gc t	aga	gta	gaa	cta	gaa	tgt	gaa	aca	ata	aaa	cag	gag	g aac	641
Glu	Ile	Ala	Arg	Val	Glu	Leu	Glu	Cys	Glu	Thr	Ile	Lys	Glr	Glu	Asn	
		145					150	)				155	j			
act	cga	cta	cae	g aat	atc	att	gac	aac	cag	aag	tac	tca	a gti	gca	a gac	689
Thr	Arg	, Leu	Glr	ı Asr	lle	Ile	Asp	) Asn	Glr	Lys	Tyr	Sei	r Val	Ala	a Asp	
	160	)				165	5				170	)				
att	gag	g cga	ata	a aa	cat	gaa	a aga	a aat	gaa	a ttg	g cag	g ca	g ac	t at	t aat	737
H	e Glu	ıArg	g Ile	e Ası	ı His	Glu	ı Arg	g Ası	ı Glı	ı Let	ı Glr	ı Gl	n Th	r II	e Asn	
17	5				180	)				18	5				190	
aa	a tta	a ac	c aa	g ga	c ctg	g ga	a gc	t ga	a ca	a ca	g aag	gtt	g tg	g aa	t gag	785
Lv	s Le	u Th:	r Lv	s As	p Lei	ı Gl	u Al	a Gl	u Gl	n Gli	n Ly:	s Le	u Tr	D As	n Glu	

				195		•			200					205		
gag	tta	aaa	tat	gcc	aga	ggc	aaa	gaa	gcg	att	gaa	aca	caa	t t a	gca	833
Glu	Leu	Lys	Tyr	Ala	Arg	Gly	Lys	Glu	Ala	Ile	Glu	Thr	Gln	Leu	Ala	
			210					215					220			
gag	tat	cac	aaa	t t g	gc t	aga	aaa	t t a	aaa	ctt	att	cct	aaa	ggt	gc t	881
Glu	Tyr	His	Lys	Leu	Ala	Arg	Lys	Leu	Lys	Leu	Ile	Pro	Lys	Gly	Ala	
		225					230					235				
gag	aat	tcc	aaa	ggt	tat	gac	ttt	gaa	a t t	aag	ttt	aat	ccc	gag	gc t	929
Glu	Asn	Ser	Lys	Gly	Tyr	Asp	Phe	Glu	Ile	Lys	Phe	Asn	Pro	Glu	Ala	
	240					245					250			•		
ggt	gcc	aac	tgc	ctt	gtc	aaa	tac	agg	gct	caa	gtt	tat	gta	cct	ctt	977
Gly	Ala	Asn	Cys	Leu	Val	Lys	Туг	Arg	Ala	Gln	Val	Tyr	Val	Pro	Leu	
255					260					265					270	
aag	gaa	ctc	ctg	aat	gaa	act	gaa	gaa	gaa	att	aat	aaa	gcc	cta	aat	1025
Lys	Glu	Leu	Leu	Asn	Glu	Thr	Glu	Glu	Glu	Ile	Asn	Lys	Ala	Leu	Asn	
				275					280					285		
aaa	aaa	atg	ggt	ttg	gag	gat	act	tta	gaa	caa	ttg	aat	gca	atg	ata	1073
Lys	Lys	Met	Gly	Leu	Glu	Asp	Thr	Leu	Glu	Gln	Leu	Asn	Ala	Met	Ile	
			290					295				•	300			
aca	gaa	agc	aag	aga	agt	gtg	gga	act	ctg	aaa	gaa	gaa	gtt	caa	aag	1121
Thr	Glu	Ser	Lys	Arg	Ser	Val	Gly	Thr	Leu	Lys	Glu	Glu	Val	Gln	Lys	
		305					310	)				315	<b>i</b>			
ctg	gat	gat	ctt	tac	caa	caa	aaa	att	aag	gaa	gca	gag	g gaa	gag	gat	1169
Leu	Asp	Asp	Leu	ı Tyr	Glr	Glr	Lys	ille	Lys	Glu	Ala	Glu	ı Glu	Glu	Asp	
	320	)				325	5				330	1				
gaa	aaa	ı tgt	gco	agt	gag	g ct	gag	g tcc	ttg	g gag	g aaa	cao	c aag	g cac	ctg	1217
Glu	Lys	S Cys	Ala	a Sei	Gli	ı Lei	ı Glı	ı Sei	r Lei	ı Glu	ı Lys	His	s Lys	His	Leu	
335					340	)				345	5				350	

cta	gaa	agt	ac t	gtt	aac	cag	ggg	ctc	agt	gaa	gc t	atg	aat	gaa	tta	1265
Leu	Glu	Ser	Thr	Val	Asn	Gln	Gly	Leu	Ser	Glu	Ala	Met	Asn	Glu	Leu	
				355					360					365		
gat	gc t	gtt	cag	cgg	gaa	tac	caa	cta	gtt	gtg	caa	acc	acg	ac t	gaa	1313
Asp	Ala	Val	Gln	Arg	Glu	Tyr	Gln	Leu	Val	Val	Gln	Thr	Thr	Thr	Glu	
			370					375					380			
gaa	aga	cga	aaa	gtg	gga	aat	aac	ttg	caa	cgt	ctg	t t a	gag	atg	gtt	1361
Glu	Arg	Arg	Lys	Val	Gly	Asn	Asn	Leu	Gln	Arg	Leu	Leu	Glu	Me t	Val	
		385					390					395				
gct	aca	cat	gt t	ggg	tct	gta	gag	aaa	cat	c t t	gag	gag	cag	att	gct	1409
Ala	Thr	His	Val	Gly	Ser	Val	Glu	Lys	His	Leu	Glu	Glu	Gln	Ile	Ala	
•	400					405					410					
aaa	gtt	gat	aga	gaa	tat	gaa	gaa	tgc	atg	tca	gaa	gat	ctc	tcg	gaa	1457
Lys	Val	Asp	Arg	Glu	Tyr	Glu	Glu	Cys	Met	Ser	Glu	Asp	Leu	Ser	Glu	
415					420					425					430	
aat	a t t	aaa	gag	att	aga	gat	aag	tat	gag	aag	aaa	gct	act	cta	att	1505
Asn	Пе	Lys	Glu	He	Arg	Asp	Lys	Tyr	Glu	Lys	Lys	ĄΙa	Thr	Leu	Ile	
				435					440					445		
aag	tct	tct	gaa	gaa	tga	agat	aaa	atgt	tgat	ca t	gtat	atat	a tc	cata	gtga	1560
Lys	Ser	Ser	Glu	Glu												
			450													
ata	aaat	tgt	ctca	gtaa	ag t	aaaa	aaaa	a aa	aaaa	.aaaa	aaa	aaaa	aaa	aaa		1613
<21	0> 4	3														

<213> Homo sapiens

<211> 78

<212> PRT

<400> 43

Met Tyr Tyr Ile Leu Ile Tyr Pro Phe Pro Leu Phe Leu Phe Leu Leu

-22 -20 -15 -10

Ser Leu Leu Ile Tyr Asn Gln Lys Met Lys Lys Ser Val His Leu Val

**-5** 1 5 10

Phe Asp Leu Pro Lys His Leu Val Asn Leu Ile Phe Val Thr Leu Trp

15 20 25

Met Val Asn Leu Thr Phe Thr Gln Val Gly Phe Cys Phe Val Glu Asn

30 35 40

Asp Leu Leu Gly Gly Thr Thr Thr Thr Glu Arg Thr Lys Leu

45 50 55

<210> 44

<211> 234

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<400> 44

atgiattata tittaateta teettiteet tigittitgi tettattate tettetgata 60 tataaceaaa aaatgaaaaa atetgiacae tiggigittg attiacetaa geacetagit 120 aattiaatet tigiaacaet tiggatggit aactiaacet tiacteaagi tggittitgi 180 titgitgaaa atgactiact tiggiggaace actactacig aaagaacgaa acti 234

<210> 45

<211> 511

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (49).. (282)

<220>

<221> sig peptide

<222> (49).. (114)

<220>

<221> mat peptide

<222> (115).. (282)

<400> 45

attitatcaa tigitigiat ticccittaa ggiaacatti taaatgaa atg tat tat 57

Met Tyr Tyr

-22 -20

att tta atc tat cct ttt cct ttg ttt ttg ttc tta tta tct ctt ctg 105

Ile Leu Ile Tyr Pro Phe Pro Leu Phe Leu Phe Leu Leu Ser Leu Leu

-15 -10 -5

ata tat aac caa aaa atg aaa aaa tct gta cac ttg gtg ttt gat tta 153 Ile Tyr Asn Gln Lys Met Lys Lys Ser Val His Leu Val Phe Asp Leu

1 5 10

cct aag cac cta gtt aat tta atc ttt gta aca ctt tgg atg gtt aac 201
Pro Lys His Leu Val Asn Leu Ile Phe Val Thr Leu Trp Met Val Asn

15 20 25

tta acc tit act caa gtt ggt tit tgt tit gtt gaa aat gac tia ctt 249

Leu Thr Phe Thr Gln Val Gly Phe Cys Phe Val Glu Asn Asp Leu Leu

30 35 40 45

ggt gga acc act act act gaa aga acg aaa ctt tgatattaca ttgttaagta 302 Gly Gly Thr Thr Thr Glu Arg Thr Lys Leu

50

tcagagcigi tacagagcaa gicciittaa agagaigtaa aaattaagta ccigigccaa 362 acigattiti attagaaacc cigitticii taagtaaaag tatattctac cagcaiggci 422 iggiaagaaa aatcccctai ciittiicc cigiccicaa aattcagaai tiiiccggaa 482 aaaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaaaa

<210> 46

<211> 73

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 46

Met Gln Phe Met Asn Leu Leu Val Gly Phe Ser Cys Ser Trp Gly Asn

**-15 -10 -5** 

Thr Cys Ala Cys His Thr Arg Pro Phe Leu Ala Pro Ser Val Phe Ser

5 10 15

Leu Cys Asp Gly Gly Leu Ile Val Ser Val Phe Thr Gln Gly Trp Phe

20 25 30

Pro Gly Cys Thr Ala Pro Val Pro Thr Pro Thr Val Pro Leu Ile Arg

35 40 45

Cys His Asp Phe Ser Ala Thr Ser Pro

50 55

<210> 47

<211> 219

<212> DNA

## <213 Homo sapiens

<400> 47

atgcagitca tgaactigct ggitggitti iccigctcci ggggiaacac atgcgciigt 60
catacacgcc cciicciigc ccciicagia ticiccitti gcgaiggagg icicatagig 120
agigictica cicaagggig gittcciggc igcacggcac cigitccaac acciacigig 180
ccicicatca ggigicacga tititcigcc acticacci 219

<210> 48

<211> 903

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (31).. (249)

<220>

<221> sig peptide

<222> (31).. (75)

<220>

<221> mat peptide

<222> (76).. (249)

<400> 48

ggagtticgt aagcaaaata gaggacagaa atg cag tic atg aac tig cig git 54

Met Gln Phe Met Asn Leu Leu Val

								-15	5				-10	)	•	•
ggt	ttt	tcc	tgc	tcc	tgg	ggt	aac	aca	t gc	gc t	tgt	cat	aca	cgc	ccc	102
Gly	Phe	Ser	Cys	Ser	Trp	Gly	Asn	Thr	Cys	Ala	Cys	His	Thr	Arg	Pro	
		-5					1				5					
ttc	ctt	gcc	cct	tca	gta	ttc	tct	ctt	tgc	gat	gga	ggl	ctc	ata	gtg	150
Phe	Leu	Ala	Pro	Ser	Val	Phe	Ser	Leu	Cys	Asp	Gly	Gly	Leu	Ile	Val	
10			-		15					20					25	
agt	gtc	ttc	ac t	caa	ggg	t gg	t t t	cct	ggc	tgc	acg	gca	cct	gtt	cca	198
Ser	Val	Phe	Thr	Gln	Gly	Trp	Phe	Pro	Gly	Cys	Thr	Ala	Pro	Val	Pro	
				30					35					40		
aca	cct	ac t	gtg	cct	ctc	atc	agg	tgt	cac	gat	tti	tct	gcc	act	tca	246
Thr	Pro	Thr	Val	Pro	Leu	He	Arg	Cys	His	Asp	Phe	Ser	Ala	Thr	Ser	
			45					50	ı				55			
cct	tag	ggag	ctt	ccag	tgat	tg a	tttt	agga	g gc	ccac	gcca	agc	tccc	cag		299
Pro																
gaa	atga	ctg	cctt	cctt	gg g	acca	agga	C C	gttcc	aacg	gca	ttca	ctg	ccag	ttctaa	359
tag	gcga	gga	aaat	gccc	ga g	gcgc	tgtc	t to	tgto	cccc	aca	cgta	cca	gaaa	gtgaaa	419
aat	gcag	gcga	gtco	tctg	gg c	ggtt	atga	g co	ctcca	ggcg	cat	gctg	tcc	agtt	ggacgg	479
aac	atct	ggc	gg t t	ggtt	ga t	tgct	ctct	t t	gtct	tggt	. cgc	tgct	tct	agaa	itctatg	539
cag	gggg	itag	cagt	gage	gtc a	agaag	gtctt	t c	cggg	gagag	g aga	atggo	ctg	ggti	atcatt	599
gct	gata	agc t	ttgg	gctgc	at	gagtt	gggg	et t	cccı	taco	cag	gggc	gca	cago	caggig	659
tgg	gggg	tcac	cgg	caggi	igg (	gc t gg	gtgg	ct g	cagc	ctcas	g ago	ccto	ccca	ggt	tgctgct	719
gt	ttcc	agtg	aato	caca	ttt	cgtca	atttg	ga a	gccc	atgag	g ga	ccat	tgtg	t gg	atccatg	779
gt	gatte	ctag	ac t	tcag	ata	tatt	t agg:	aa g	gcgc	agat	t tc	aaat	ctgt	gtt	tgatttt	839
ct	gtaa	taag	aga	aatc	caa	tttg	taaa	ac t	t gaa	aaaa	a aa	aaaa	aaaa	aaa	aaaaaaa	899
aa	aa															903

<210> 49

<211> 421

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 49

Met Arg Trp Ile Leu Phe Ile Gly Ala Leu Ile Gly Ser Ser Ile Cys

-16 -15 -10 -1

5

Gly Gln Glu Lys Phe Phe Gly Asp Gln Val Phe Arg Ile Asn Val Arg

Asn Gly Asp Glu Iie Ser Lys Leu Ser Gln Leu Val Asn Ser Asn Asn

20 25 30

10

Leu Lys Leu Asn Phe Trp Lys Ser Pro Ser Ser Phe Asn Arg Pro Val

35 40 45

Asp Val Leu Val Pro Ser Val Ser Leu Gln Ala Phe Lys Ser Phe Leu
50 55 60

Arg Ser Gln Gly Leu Glu Tyr Ala Val Thr Ile Glu Asp Leu Gln Ala
65 70 75 80

Leu Leu Asp Asn Glu Asp Asp Glu Met Gln His Asn Glu Gly Gln Glu

85 90 95

Arg Ser Ser Asn Asn Phe Asn Tyr Gly Ala Tyr His Ser Leu Glu Ala 100 105 110

Thr Tyr His Glu Met Asp Asn Ile Ala Ala Asp Phe Pro Asp Leu Ala 115 120 125

Arg Arg Val Lys Ile Gly His Ser Phe Glu Asn Arg Thr Met Tyr Val

Leu Lys Phe Ser Thr Gly Lys Gly Val Arg Arg Pro Ala Val Trp Leu 145 150 155 160

Asn Ala Gly Ile His Ser Arg Glu Trp Ile Ser Gln Ala Thr Ala Ile

				165					170					175	
Trp	Thr	Ala	Arg	Lys	Ile	Val	Ser	Asp	Tyr	Gln	Arg	Asp	Pro	Ala	He
			180					185					190		
Thr	Ser	Ile	Leu	Glu	Lys	Met	Asp	Ile	Phe	Leu	Leu	Pro	Val	Ala	Asn
		195					200					205			
Pro	Asp	Gly	Tyr	Val	Tyr	Thr	Gln	Thr	Gln	Asn	Arg	Leu	Trp	Arg	Lys
	210					215					220				
Thr	Arg	Ser	Arg	Asn	Pro	Gly	Ser	Ser	Cys	Ile	Gly	Ala	Asp	Pro	Asn
225			_		230					235					240
Arg	Asn	Trp	Asn	Ala	Ser	Phe	Ala	Gly	Lys	Gly	Ala	Ser	Asp	Asn	Pro
				245					250					255	
Cys	Ser	Glu	Val	Tyr	His	Gly	Pro	His	Ala	Asn	Ser	Glu	Val	Glu	Val
			260					265		•			270		
Lys	Ser	Val	Val	Asp	Phe	Ile	Gln	Lys	His	Gly	Asn	Phe	Lys	Gly	Phe
		275					280	,				285			
He	Asp	Leu	His	Ser	Tyr	Ser	Gln	Leu	Leu	Met	Туг	Pro	Tyr	Gly	Tyr
	290					295					300				
Ser	Val	Lys	Lys	Ala	Pro	Asp	Ala	Glu	Glu	Leu	Asp	Lys	Val	Ala	Arg
305					310					315					320
Leu	Ala	Ala	Lys	Ala	Leu	Ala	Ser	Val	Ser	Gly	Thr	Glu	Tyr	Gln	Val
				325					330	1				335	
Gly	Pro	Thr	Cys	Thr	Thr	Val	Tyr	Pro	Ala	Ser	Gly	Ser	Ser	Ile	Asp
			340	)				345	,				350		
Trp	Ala	Tyr	Asp	Asn	Gly	lle	Lys	Phe	e Ala	Phe	Thr	Phe	Glu	Leu	Arg
		355	5				360	)				365	i		
Asp	Thr	Gly	/ Thi	Туі	Gly	Phe	Leu	Lei	ı Pro	Ala	Asn	Gln	Ile	Ile	Pro
	370	)				375	j .				380	)			
Thi	r Ala	Gli	ı Glu	ı Thi	r Tri	. Lei	ı Gly	/ Lei	ı Ly:	s Thi	r Ile	Met	Glu	His	Val

385 390 395 400

Arg Asp Asn Leu Tyr

405

<210> 50

<211> 1263

<212> DNA

<213> Homo sapiens

## <400> 50

aigaggigga tacigiicai iggggcccii aiigggicca gcaicigigg ccaagaaaaa 60 tittttgggg accaagittt taggattaat gicagaaatg gagacgagat cagcaaattg 120 agicaaciag igaalicaaa caaciigaag cicaatiici ggaaatcicc ciccicciic 180 aateggeetg iggatgieet ggieecatet gleagietge aggeatitaa ateetteetg 240 agateccagg gettagagta egeagtgaca attgaggace tgeaggeest titagacaat 300 gaagatgatg aaatgcaaca caatgaaggg caagaacgga gcagtaataa citcaactac 360 ggggcttacc attccctgga agctacttac cacgagatgg acaacattgc cgcagacttt 420 cctgacctgg cgaggaggt gaagattgga cattcgtttg aaaaccggac gatgtatgta 480 cigaagiica gcacigggaa aggcgigagg cggccggccg iiiggcigaa igcaggcaic 540 cattecegag agiggatete ecaggecaet geaatetgga eggeaaggaa gattgtatet 600 gattaccaga gggatccagc tatcacctcc atcttggaga aaatggatat tttcttgttg 660 ccigiggcca atccigatgg ataigtgtat actcaaactc aaaaccgatt aiggaggaag 720 acgeggicce gaaateetgg aageteetge attggtgetg acceaaatag aaactggaac 780 gctagttttg caggaaaggg agccagcgac aacccttgct ccgaagtgta ccatggaccc 840 cacgccaatt cggaagtgga ggtgaaatca gtggtagatt tcatccaaaa acatgggaat 900 ttcaagggct tcatcgacct gcacagctac tcgcagctgc tgatgtatcc atatgggtac 960 tcagtcaaaa aggccccaga tgccgaggaa ctcgacaagg tggcgaggct tgcggccaaa 1020 gctctggctt ctgtgtcggg cactgagtac caagtgggtc ccacctgcac cactgtctat 1080

ccagctagcg ggagcagcat cgactgggcg tatgacaacg gcatcaaatt tgcattcaca 1140
titgagttga gagataccgg gacctatggc ttcctcctgc cagctaacca gatcatcccc 1200
actgcagagg agacgtggct ggggctgaag accatcatgg agcatgtgcg ggacaacctc 1260
tac 1263

<210> 51

<211> 2796

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (11).. (1273)

<220>

<221> sig peptide

<222> (11).. (58)

<220>

<221> mat peptide

**<222> (59).. (1273)** 

<400> 51

ccccggggac atg agg tgg ata ctg ttc att ggg gcc ctt att ggg tcc 49

Met Arg Trp Ile Leu Phe Ile Gly Ala Leu Ile Gly Ser

-16 -15 -10 -5

agc atc tgt ggc caa gaa aaa ttt ttt ggg gac caa gtt ttt agg att 97 Ser Ile Cys Gly Gln Glu Lys Phe Phe Gly Asp Gln Val Phe Arg Ile

							_									
			1				5					10				
aat	gtc	aga	aat	gga	gac	gag	atc	agc	aaa	ttg	agt	caa	cta	gtg	aat	145
Asn	Val	Arg	Asn	Gly	Asp	Glu	Ile	Ser	Lys	Leu	Ser	Gln	Leu	Val	Asn	
	15					20					25					
tca	aac	aac	ttg	aag	ctc	aat	ttc	tgg	aaa	tct	ccc	tcc	tcc	ttc	aat	193
Ser	Asn	Asn	Leu	Lys	Leu	Asn	Phe	Trp	Lys	Ser	Pro	Ser	Ser	Phe	Asn	
30					35					40					45	
cgg	cct	gţg	gat	gtc	ctg	gtc	cca	tct	gtc	agt	ctg	cag	gca	ttt	aaa	241
Arg	Pro	Val	Asp	Val	Leu	Val	Pro	Ser	Val	Ser	Leu	Gln	Ala	Phe	Lys	
				50					55					60		
tcc	t t c	ctg	aga	tcc	cag	ggc	tta	gag	tac	gca	gtg	aca	att	gag	gac	289
Ser	Phe	Leu	Arg	Ser	Gln	Gly	Leu	Ġlu	Туг	Ala	Val	Thr	Ile	Glu	Asp	
			65					70					75			
ctg	cag	gcc	ctt	tta	gac	aat	gaa	gat	gat	gaa	atg	caa	cac	aat	gaa	337
Leu	Gln	Ala	Leu	Leu	Asp	Asn	Glu	Asp	Asp	Glu	Met	Gln	His	Asn	Glu	
		80	١				85					90				
ggg	caa	gaa	cgg	agc	agt	aat	aac	ttc	aac	tac	ggg	gct	tac	cat	tcc	385
Gly	Gln	Glu	Are	, Ser	Ser	Asn	Asn	Phe	Asn	Tyr	Gly	Ala	Туг	His	Ser	
	95					100	ı				105					
ctg	gaa	gci	aci	tac	cac	gag	atg	gac	aac	att	gcc	gca	gao	ttt	cct	433
Let	Glu	ı Ala	a Th	т Туг	His	Glu	Met	Asp	Asn	ı Ile	e Ala	ı Ala	a Ast	Phe	e Pro	
110	)				115	5	•			120	)				125	
gao	cte	g gc	g ag	g agg	ggtg	g aag	gati	t gga	cat	tte	gtti	t ga	a aa	c cg	g. acg	481
Ası	e Lei	ı Ala	a Ar	g Ar	g Val	Lys	s Ile	e Gly	His	s Se	r Phe	e Gl	u As	n Ar	g Thr	
				130	0				13	5				14	0	
at	g ta	t gt	a ct	g aa	g tt	c age	c ac	t ggg	g aa	a gg	c gt	g ag	g cg	g cc	g gcc	529
Me	t Ty	r Va	l Le	u Ly	s Ph	e Se	r Th	r Gly	y Ly	s Gl	y Va	l Ar	g Ar	g Pr	o Ala	
			1.4	<b>c</b>				151	n				15	E		

gtt	tgg	ctg	aat	gca	ggc	atc	cat	tcc	cga	gag	tgg	atc	tcc	cag	gcc	577
Val	Trp	Leu	Asn	Ala	Gly	He	His	Ser	Arg	Glu	Trp	Ile	Ser	Gln	Ala	
		160					165					170				
act	gca	atc	tgg	acg	gca	agg	aag	att	gta	tct	gat	tac	cag	agg	gat	625
Thr	Ala	Ile	Trp	Thr	Ala	Arg	Lys	He	Val	Ser	Asp	Tyr	Gln	Arg	Asp	
	175					180					185					-
cca	gc t	atc	acc	tcc	atc	ttg	gag	aaa	atg	gat	at t	ttc	ttg	ttg	cct	673
Pro	Ala	Ile	Thr	Ser	He	Leu	Glu	Lys	Met	Asp	He	Phe	Leu	Leu	Pro	
190					195					200					205	
gtg	gcc	aat	cct	gat	gga	tat	gtg	tat	act	caa	ac t	caa	aac	cga	tta	721
Val	Ala	Asn	Pro	Asp	Gly	Tyr	Val	Tyr	Thr	Gln	Thr	Gln	Asn	Arg	Leu	
				210					215					220		
tgg	agg	aag	acg	cgg	tcc	cga	aat	cct	gga	agc	tcc	tgc	att	ggt	gc t	769
Trp	Arg	Lys	Thr	Arg	Ser	Arg	Asn	Pro	Gly	Ser	Ser	Cys	Ile	Gly	Ala	
			225					230					235			
gac	cca	aat	aga	aac	tgg	aac	gc t	agt	ttt	gca	gga	aag	gga	gcc	agc	817
Asp	Pro	Asn	Arg	Asn	Trp	Asn	Ala	Ser	Phe	Ala	Gly	Lys	Gly	Ala	Ser	
		240	1				245					250				
gac	aac	cct	tgo	tcc	gaa	gtg	tac	cat	gga	ccc	cac	gcc	aat	tcg	gaa	865
Asp	Asn	Pro	Cys	Ser	Glu	Val	Туг	His	Gly	Pro	His	Ala	Asn	Ser	Glu	
	255	j				260	)				265					
gte	gag	ggtg	g aaa	ı tca	gtg	gta	gat	ttc	ato	caa	aaa	cat	ggg	aat	ttc	913
Val	Glu	ı Val	Lys	s Ser	Val	Val	Asp	Phe	He	Gln	Lys	His	Gly	Asn	Phe	
270	)				275					280	)				285	
aag	g ggo	c tto	c at	c gac	ctg	cad	ago	tac	tcs	g cag	ctg	cte	g ate	tat	cca	961
Ly:	Gly	y Pho	e II	e Asp	Leu	His	s Sei	Tyr	Se	r Glr	Let	Lei	ı Met	Туг	Pro	
				290	)				29	5				300	)	
t a	t gg	g ta	c tc	a gto	c aaa	aa	g gc	c cca	ı ga	t gcd	gag	ga	a cto	ga c	aag	1009

Tyr Gly Tyr Ser Val Lys Lys Ala Pro Asp Ala Glu Glu Leu Asp Lys 305 310 315 gtg gcg agg cit gcg gcc aaa gct cig gct tct gtg tcg ggc act gag 1057 Val Ala Arg Leu Ala Ala Lys Ala Leu Ala Ser Val Ser Gly Thr Glu 320 330 325 tac caa gtg ggt ccc acc tgc acc act gtc tat cca gct agc ggg agc 1105 Tyr Gln Val Gly Pro Thr Cys Thr Thr Val Tyr Pro Ala Ser Gly Ser 335 340 345 age ate gae tgg geg tat gae aac gge ate aaa tit gea tie aca tit 1153 Ser Ile Asp Trp Ala Tyr Asp Asn Gly Ile Lys Phe Ala Phe Thr Phe 350 355 360 365 gag tig aga gat acc ggg acc tat ggc tic cic cig cca gct aac cag 1201 Glu Leu Arg Asp Thr Gly Thr Tyr Gly Phe Leu Leu Pro Ala Asn Gln 370 375 380 atc atc ccc act gca gag gag acg tgg ctg ggg ctg aag acc atc atg Ile Ile Pro Thr Ala Glu Glu Thr Trp Leu Gly Leu Lys Thr Ile Met 385 390 395 gag cat gtg cgg gac aac cic tac taggcgatgg cictgctctg tctacattta 1303 Glu His Val Arg Asp Asn Leu Tyr 400 405 titigiaccca cacgigcacg cactgaggcc attgitaaag gagcictitic claccigigi 1363 gagicagage ceteigggii igiggageae acaggeeige ceetetecag ceageiceet 1423 ggagtcgtgt gtcctggcgg tgtcctgca agaactggtt ctgccagcct gctcaatttt 1483 ggtcctgctg tttttgatga gccttttgtc tgtttctcct tccaccctgc tggctgggcg 1543 getgeactea geateacce treetgggtg geatgreter eretacciea trittagaae 1603 caaagaacat cigagaigat iciciaccci caiccacaic tagccaagcc agigacciig 1663 cictggtggc actgtgggag acaccacttg tctttaggtg ggtctcaaag atgatgtaga 1723 atticctita attictegea gicticetgg aaaatattii eetitgagea geaaatetig 1783 tagggatatc agtgaaggtc teleceteec teeteteetg tittittit tgagacagag 1843 titigcicit gitgcccaga ciggagtgtg atggctcgac citggctcac cacaaccict 1903 gcctcctggg ticaagcaat tctcctgcct cagcctcttg agtagcttgg titataggcg 1963 catgccacca tgcctggcta attittgtgtt tttagtagag acagggtttc tccatgttgg 2023 teaggetggt cicaaactee caaceteagg tgatetgeee teettggeet eccagagtge 2083 tgggattaca ggtgtgagcc actgtgccgg tcccgtccc tcctttttta ggcctgaata 2143 caaagtagaa gatcactitc citcactgig cigagaatti ciagatacta cagticitac 2203 tectetette cettigitat teagigigae eaggaiggeg ggaggggate igigicaetg 2263 taggtactgt gcccaggaag gctgggtgaa gtgaccatct aaattgcagg atggtgaaat 2323 tatececate tgtectaatg ggettaeete etetttgeet tittgaactea etteaaagat 2383 ctaggectea tettacaggt cetaaateae teatetggee tggataatet caetgeeetg 2443 geacatteec attigigetg tggtgtatec tgtgttteet tgteetggtt tgtgtgtgtg 2503 tggaccacaa gticctaagt agagcaagaa ticatcaacc agctgcctct tgtticatit 2623 caccicagea egiaceatet gicettitgt tgttgttgtt ttgtttttgt ttttttgctt 2683 ttaccaaaca tgictgtaaa tcttaacctc ctgcctagga tttgtacagc atctggtgtg 2743 2796 

<210> 52

<211> 111

<212> PRT

<213 Homo sapiens

5

<400> 52

Met Leu IIe IIe Val Leu Val Asn Ala Phe Val Ser IIe Thr Val Glu -14 -10 -5 1 Asn Phe Phe Leu Asp Met Val Leu Trp Lys Val Val Phe Asn Arg Asp

10 15

Lys Gln Gly Glu Tyr Arg Phe Ser Thr Thr Gln Pro Pro Gln Glu Ser 20 25 30 Val Asp Arg Trp Gly Lys Cys Cys Leu Pro Trp Ala Leu Gly Cys Arg 35 40 45 50 Lys Lys Thr Pro Lys Ala Lys Tyr Met Tyr Leu Ala Gln Glu Leu Leu 55 60 Val Asp Pro Glu Trp Pro Pro Lys Pro Gln Thr Thr Glu Ala Lys 70 75 Ala Leu Val Lys Glu Asn Gly Ser Cys Gln Ile Ile Thr Ile Thr

90

95

<210> 53

<211> 333

<212> DNA

<213> Homo sapiens

85

<400> 53

atgeteatea tigitetigi caatgeetti gigitetatea eagiggagaa ettetteett 60 gacatggiee titiggaaagi tgigiteaac egagacaaac aaggagagta teggiteage 120 accacacage caeegeagga gicagiggat eggigggaa aatgetgett accetgggee 180 etgggetgia gaaagaagae accaaaggea aagtacatgi atetggegea ggagetettg 240 gitgateeag aatggeeace aaaaceteag acaaceacag aagetaaage titagitaag 300 gagaatggat eatgteaaat eateaceata aca 333

<210> 54

<211> 3635

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (36).. (368)

<220>

<221> sig peptide

<222> (36).. (77)

<220>

<221> mat peptide

<222> (78).. (368)

<400> 54

agatagtgtg tgtaccatat cagtggcgtg taact atg ctc atc att gtt ctt 53

Met Leu Ile Ile Val Leu

-14 -10

gtc aat gcc tit gtg tct atc aca gtg gag aac ttc ttc cit gac atg 101
Val Asn Ala Phe Val Ser Ile Thr Val Glu Asn Phe Phe Leu Asp Met

**-5** 1

gtc ctt tgg aaa gtt gtg ttc aac cga gac aaa caa gga gag tat cgg 149 Val Leu Trp Lys Val Val Phe Asn Arg Asp Lys Gln Gly Glu Tyr Arg

10 15 20

tic agc acc aca cag cca ccg cag gag tca gtg gat cgg tgg gga aaa 197 Phe Ser Thr Thr Gln Pro Pro Gln Glu Ser Val Asp Arg Trp Gly Lys

25 30 35 40

tgc tgc tta ccc tgg gcc ctg ggc tgt aga aag aag aca cca aag gca 245 Cys Cys Leu Pro Trp Ala Leu Gly Cys Arg Lys Lys Thr Pro Lys Ala

				45					50					55		
aag	tac	atg	tat	ctg	gcg	cag	gag	ctc	ttg	gtt	gat	cca	gaa	t gg	cca	293
Lys	Tyr	Me t	Tyr	Leu	Ala	Gln	Glu	Leu	Leu	Val	Asp	Pro	Glu	Trp	Pro	
			60					65					70			
cca	aaa	cct	cag	aca	acc	aca	gaa	gc t	aaa	gct	t t a	gtt	aag	gag	aat	341
Pro	Lys	Pro	Gln	Thr	Thr	Thr	Glu	Ala	Lys	Ala	Leu	Val	Lys	Glu	Asn	
		75					80					85				
gga	tca	tgt	caa	atc	atc	acc	ata	aca	tag	cagt	gaa	tcag	tctc	ag		388
Gly	Ser	Cys	Gln	Ile	Ile	Thr	He	Thr								
	90					95				-						
igg	tatt	gct	gata	gcag	ta t	tcag	gaat	a tg	tgat	ttta	gga	gttt	ctg	atcc	tgtgtg	448
tcag	gaat	ggc	acta	gttc	ag t	ttat	gtcc	c tt	ctga	tata	gta	gctt	att	tgac	agcttt	508
gcto	cttc	ctt	aaaa	taaa	aa c	agaa	aaat	a ta	tcgt	ccta	aca	gtta	aat	taac	aatcaa	<b>56</b> 8
tcc	ataa	agi	ccta	tatc	tt c	attc	agca	а сс	caaa	tatt	aca	taca	ttt	ccag	aatttt	628
ctt	gatt	gtt	actt	icag	tg a	tatt	cttt	a ta	ttgg	gtac	agg	agaa	gtt	tggt	gtttgg	688
tag	gttt	ttc	aaca	ttag	tt t	ttga	gact	a gt	ttac	ctct	tca	catt	tat	gctc	acaacc	748
ctc	ttgt	tag	aaaa	gtct	gt g	gttta	tata	c ag	gctg	taag	ttt	gtga	ttg	ataa	aaagaa	808
gat	gagt	gtt	aatt	agcc	tc c	agtg	aaaa	t at	acte	aaag	cct	gttt	tca	tttg	attcca	868
atg	tttc	ttc	caaa	gaat	tc t	igiat	aaac	a ta	itgco	aatt	ccc	tate	gatg	gtct	agagtt	928
agg	aatg	agt	gttt	atgg	gtg 1	ttgct	tata	g aa	acaac	tcag	gta	atct	cca	tttc	tggttt	988
tat	attt	tct	gtac	aaac	tg (	cctgg	gttt	t a	tttt	ctaa	tca	gcaa	aggt	gc t t	cactgc	1048
ctt	cttg	gaga	cgcc	tcto	aa a	agcto	ttaa	ia ta	ggcto	ctgt	gc t	atgi	lgtg	gtgt	tggcag	1108
tct	aatt	tgc	ttct	gtta	aaa	tgttg	gtaga	ia c	cttti	ttcac	tag	gaaa	ataa	gati	catttc	1168
ttt	cggc	agt	agat	gtag	gat	tcato	ettt	a a	cgtt	tette	aaa	itti	gttt	ctg	l caggc t	1228
ttg	gtgtt	att	ttaa	atg	gtt	tttta	aaaa	i t	tctt	ctate	g tti	tca	atta	ccta	aaagaca	1288
tag	gata	aata	gtti	ttt	tta	agtta	agaa	tt t	tacc	tcata	a aaa	attt	tttg	agg	tttgatg	1348
tat	gtc	tctg	tct	tatc	aat	aatga	aggc	tt a	aaaa	atac	t gg:	attt	gaat	ggc	tgccgtt	1408
t t 1	ttcaa	aagc	aata	atga	att	tgati	gagt	tt g	tttt	atge	c at	t agg	tggc	gcc	agaggtc	1468

agaacatgic tattitgaat iggaicgita caaatgagca tattigatgc ggaaattict 1528 gggagaaaaa aaattgagga aataaagtta aaaaattgac attcattgag ccaaaagaga 1588 tgtggagaaa caittitcac ctitctgtit ggcctgatta acatttaaat tcttgccaaa 1648 attaaggtaa cttttaaaaa caccttttat aggtggatcc agcagtctgg caacgcccac 1708 agttaccaca acacagaaaa ctgatcgtgc tataaaatgg acgctaaact atgaaaacag 1768 tgtgacattg ttctctgttc ttccagagcc agtaacatgc ttgctcgtgc tttctacttc 1828 tagcigatea tiettiteee aacatatati tacaaattia eeaaattita eetagaatti 1888 taggaccaaa tggttctcac tctttatgct gcaaagacct ggatgatgtt tggtaactat 1948 agaaaaatag aaattacact caggatcact gitactgcta tigccactga tgattccigc 2008 aaaatataat cgaagtttic catcaaatgt ataatatgct attaatacac attagatgat 2068 aacagitgit ccatgaatga tictatgaag ctatgcatct tagaccictt gagctgtgaa 2128 ttagcactat titctatagt tactiatici ciggatcatt itataatiic catattaatt 2188 tcaaatatgc tcgtgttatt citcagtgat ttccacaatt gtgcatttta ttctttggtt 2248 taagtactga agcatataat gaaagtaatt gctaagtagc agcttaaaaa ttcaattatc 2308 cgattgtatt taacatettt aagagcatga teataaagag etattitiga eacceecce 2368 cacttitita acattiagag itaataaggg tittatatci citcigicca taitgittic 2428 aaaggaatga ggtgttiagg tggctggaaa agcattigta ggaagttaga titgaatata 2488 gacaaggigg gitaticacg tigagaatgi tattigaaga aigccigtga agccaggigt 2548 gggttctact cagtgccata gatagactga gtcttctctc gtaggtcacc attacatagt 2608 aalitigati cigaattica cattaaatta tiigagitta tacagaccia aatiitaaaa 2668 telgiacata tattattitg atgtattaag atgaatatig etgatttaaa tittattiat 2728 gcacalacti aaaggacaga aatgiciggg aaagtaatig tiaaataatg ataigtaact 2788 tittaactit ttaaataaat aacaagatti ttaatgigig icicccicag ggitgittaa 2848 agittititi cicccicaag tataaatagi ggiaactata igittigiat ciictagcac 2908 caacigcigi aaagcaaigc igcaaataai gciigaatac aagiggciaa gccaacaaca 2968 gaalaaalac tittalagta giittalaal eetgaaalie gaaagetiic eeaaligeac 3028 tigcaictaa acaaaacigi igcagittii actciattia titigiiccc caigittaig 3088 aaagiccigc acagiiticaa aggcaiggia aataatatat caatgiitat giagicigii 3148

<210> 55

<211> 1109

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 55

Met Leu Ile Glu His Pro Leu Arg Cys Leu Val Leu Cys Ala Gln Val

-18 -15 -10 -5

His Ala Gly Met Trp Arg Arg Asn Gly Phe Ser Leu Val Asn Gln Ile

1 5 10

Tyr Tyr His Asn Val Lys Cys Arg Arg Glu Met Phe Asp Lys Asp

15 20 25 30

Val Val Met Leu Gln Thr Gly Val Ser Met Met Asp Pro Asn His Phe

35 40 45

Leu Met Ile Met Leu Ser Arg Phe Glu Leu Tyr Gln Ile Phe Ser Thr

50 55 60

Pro Asp Tyr Gly Lys Arg Phe Ser Ser Glu Ile Thr His Lys Asp Val

65 70 75

Val	Gln	Gln	Asn	Asn	Thr	Leu	Ile	Glu	Glu	Met	Leu	Tyr	Leu	Ile	He
	80					85					90				
Met	Leu	Val	Gly	Glu	Arg	Phe	Ser	Pro	Gly	Val	Gly	Gln	Val	Asn	Ala
95					100					105					110
Thr	Asp	Glu	Ile	Lys	Arg	Glu	Ile	He	His	Gln	Leu	Ser	He	Lys	Pro
				115					120					125	
Met	Ala	His	Ser	Glu	Leu	Vai	Lys	Ser	Leu	Pro	Glu	Asp	Glu	Asn	Lys
			130					135					140		
Glu	Thr	Gly	Met	Glu	Ser	Val	Ile	Glu	Ala	Val	Ala	His	Phe	Lys	Lys
		145					150					155			
Pro	Gly	Leu	Thr	Gly	Arg	Gly	Met	Tyr	Glu	Leu	Lys	Pro	Glu	Cys	Ala
	160					165					170				
Lys	Glu	Phe	Asn	Leu	Tyr	Phe	Tyr	His	Phe	Ser	Arg	Ala	Glu	Gln	Ser
175					180					185					190
Lys	Ala	Glu	Glu	Ala	Gln	Arg	Lys	Leu	Lys	Arg	Gln	Asn	Arg	Glu	Asp
				195					200					205	
Thr	Ala	Leu	Pro	Pro	Pro	Val	Leu	Pro	Pro	Phe	Cys	Pro	Leu	Phe	Ala
			210	)				215					220		
Ser	Leu	ı Val	Asn	Ile	Leu	Gln	Ser	Asp	Val	Met	Leu	Cys	He	Met	Gly
		225	j				230					235			
Thi	· Ile	e Lei	Gln	Trp	Ala	Val	Glu	His	Asn	Gly	Tyr	Ala	Trp	Ser	Glu
	240	)				245					250				
Sei	r Me	t Le	ı Glı	n Arg	y Val	Leu	His	Leu	Ile	Gly	Met	Ala	Leu	Gln	Glu
25	5				260	)				265	•				270
Gl	u Ly:	s Gl	n Hi:	s Lei	ı Glu	ı Asr	ı Val	Thr	Glu	ı Gli	His	Val	l Val	Thr	Phe
				27	5				280	)				285	5
Th	r Ph	e Th	r Gl	n Ly:	s Ile	e Sei	r Ly:	s Pro	Gly	y Glu	ı Ala	a Pro	b Lys	s Ası	ı Ser
			29	n				201					300	1	

Pro	Ser	He	Leu	Ala	Met	Leu	Glu	Thr	Leu	Gln	Asn	Ala	Pro	Туг	Leu
		305					310					315			
Glu	Val	His	Lys	Asp	Met	He	Arg	Trp	Ile	Leu	Lys	Thr	Phe	Asn	Ala
	320					325					330				
Val	Lys	Lys	Met	Arg	Glu	Ser	Ser	Pro	Thr	Ser	Pro	Val	Ala	Glu	Thr
335					340					345					350
Glu	Gly	Thr	Ile	Met	Glu	Glu	Ser	Ser	Arg	Asp	Lys	Asp	Lys	Ala	Glu
				355					360					365	
Arg	Lys	Arg	Lys	Ala	Glu	Ile	Ala	Arg	Leu	Arg	Arg	Glu	Lys	Ile	Met
			370					375					380		
Ala	Gln	Me t	Ser	Glu	Met	Gln	Arg	His	Phe	Ile	Asp	Glu	Asn	Lys	Glu
		385					390					395			
Leu	Phe	Gln	Gln	Thr	Leu	Glu	Leu	Asp	Ala	Ser	Thr	Ser	Ala	Val	Leu
	400					405					410				
Asp	His	Ser	Pro	Val	Ala	Ser	Asp	Me t	Thr	Leu	Thr	Ala	Leu	Gly	Pro
415					420					425					430
Ala	Gln	Thr	Gln	Val	Pro	Glu	Gln	Arg	Gln	Phe	Val	Thr	Cys	He	Leu
				435					440					445	
Cys	Gln	Glu	Glu	Gln	Glu	Val	Lys	Val	Glu	Ser	Arg	Ala	Me t	Val	Leu
			450	)				455					460		
Ala	Ala	Phe	Val	Glr	n Arg	Sei	Thr	Val	Leu	Ser	Lys	Asn	Arg	Ser	Lys
		465	5				470	)				475			
Phe	e Ile	Gli	ı Asp	Pro	Glu	Lys	s Tyr	Asp	Pro	Leu	Phe	Met	His	Pro	Asp
	480	)				489	5				490	ı			
Lei	ı Se	г Су:	s Gly	/ Th	r His	Th	r Sei	Sei	Cys	s Gly	His	He	Met	His	Ala
499	5				500	)				505	•				510
His	s Cy:	s Tr	p Gli	n Ar	g Ty	r Ph	e Ası	Se s	r Va	l Glr	ı Ala	Lys	Glu	Gln	Arg
				51	5				520	0				525	•

Arg	Gln	Gln	Arg	Leu	Arg	Leu	His	Thr	Ser	Туг	Asp	Val	Glu	Asn	Gly
			530					535					540		
Glu	Phe	Leu	Cys	Pro	Leu	Cys	Glu	Cys	Leu	Ser	Asn	Thr	Val	Ile	Pro
		545					550					555			
Leu	Leu	Leu	Ser	Pro	Arg	Asn	Ιle	Phe	Asn	Asn	Arg	Leu	Asn	Phe	Ser
	560					565					570				
Asp	Gln	Pro	Asn	Leu	Thr	Gln	Trp	Ile	Arg	Thr	lle	Ser	Gln	Gln	Ile
575					580					585					590
Lys	Ala	Leu	Gln	Phe	Leu	Arg	Lys	Glu	Glu	Ser	Thr	Pro	Asn	Asn	Ala
				595					600					605	
Ser	Thr	Lys	Asn	Ser	Glu	Asn	Val	Asp	Glu	Leu	Gln	Leu	Pro	Glu	Gly
			610					615					620		
Phe	Arg	Pro	Asp	Phe	Arg	Pro	Lys	He	Pro	Tyr	Ser	Glu	Ser	Ile	Lys
		625					630					635			
Glu	Met	Leu	Thr	Thr	Phe	Gly	Thr	Ala	Thr	Tyr	Lys	Val	Gly	Leu	Lys
	640					645					650				
Val	His	Pro	Asn	Glu	Glu	Asp	Pro	Arg	Val	Pro	He	Met	Cys	Trp	Gly
655					660					665					670
Ser	Cys	Ala	Tyr	Thr	He	Gln	Ser	He	Glu	Arg	He	Leu	Ser	Asp	Glu
				675					680					685	
Asp	Lys	Pro	Leu	Phe	Gly	Pro	Leu	Pro	Cys	Arg	Leu	Asp	Asp	Cys	Leu
			690					695					700		
Arg	Ser	Leu	Thr	Arg	Phe	Ala	Ala	Ala	His	Trp	Thr	Val	Ala	Ser	Val
		705	•				710					715			
Ser	Val	Val	Gln	Gly	His	Phe	Cys	Lys	Leu	Phe	Ala	Ser	Leu	Val	Pro
	720	)				725	j				730				
Asr	Asp	Se i	His	Glu	Glu	ı Let	Pro	Cys	Ile	Leu	Asp	Ile	Asp	Met	Phe
735	j				740	)				745	i				750

His	Leu	Leu	Val	Gly	Leu	Val	Leu	Ala	Phe	Pro	Ala	Leu	Gln	Cys	Gln
				755					760					765	
Asp	Phe	Ser	Gly	He	Ser	Leu	Gly	Thr	Gly	Asp	Leu	His	Ile	Phe	His
			770					775					780		
Leu	Val	Thr	Met	Ala	His	He	Ile	Gln	He	Leu	Leu	Thr	Ser	Cys	Thr
		785					790					795			
Glu	Glu	Asn	Gly	Met	Asp	Gln	Glu	Asn	Pro	Pro	Cys	Glu	Glu	Glu	Ser
	800					805					810				
Ala	Val	Leu	Ala	Leu	Туг	Lys	Thr	Leu	His	Gln	Tyr	Thr	Gly	Ser	Ala
815					820					825					830
Leu	Lys	Glu	Ile	Pro	Ser	Gly	Trp	His	Leu	Trp	Arg	Ser	Val	Arg	Ala
				835					840					845	
Gly	Ile	Me t	Pro	Phe	Leu	Lys	Cys	Ser	Ala	Leu	Phe	Phe	His	Tyr	Leu
			850					855					860		
Asn	Gly	Val	Pro	Ser	Pro	Pro	Asp	Ile	Gln	Val	Pro	Gly	Thr	Ser	His
		865	i				870					875			
Phe	Glu	His	Lev	Cys	Ser	Туг	Leu	Ser	Leu	Pro	Asn	Asn	Leu	Ile	Cys
	880	)				885	j				890	ı			
Let	Phe	Glr	ı Glı	ı Ası	ı Ser	Glu	ı Ile	Met	Asn	Ser	Leu	Ile	Glu	Ser	Trp
895	5				900	)				905	j				910
Cys	s Arg	g Ası	ı Sei	r Gli	ı Val	Lys	s Arg	; Tyr	Let	Glu	Gly	Glu	Arg	Asp	Ala
				91	5				920	)				925	
H	e Ara	g Ty	r Pr	o Ar	g Glu	ı Se	r Asr	Lys	s Le	ı Ile	. Asr	ı Lei	Pro	Glu	Asp
			93	0				939	5				940	)	
Тy	r Se	r Se	r Le	u Il	e As	n Gl	n Ala	a Se	r Ası	n Pho	e Se	r Cy:	s Pro	Lys	Ser
		94	5				950	)				95	5		
Gl	y Gl	y As	p Ly	s Se	r Ar	g Al	a Pr	o Th	r Le	u Cy	s Le	u Va	l Cy:	s Gly	y Ser
	96	0				96	5				97	0			

Leu Leu Cys Ser Gln Ser Tyr Cys Cys Gln Thr Glu Leu Glu Gly Glu 975 980 985 990 Asp Val Gly Ala Cys Thr Ala His Thr Tyr Ser Cys Gly Ser Gly Val 995 1000 1005 Gly Ile Phe Leu Arg Val Arg Glu Cys Gln Val Leu Phe Leu Ala Gly 1010 1015 1020 Lys Thr Lys Gly Cys Phe Tyr Ser Pro Pro Tyr Leu Asp Asp Tyr Gly 1025 1030 1035 Glu Thr Asp Gln Gly Leu Arg Arg Gly Asn Pro Leu His Leu Cys Lys 1040 1045 1050 Glu Arg Phe Lys Lys Ile Gln Lys Leu Trp His Gln His Ser Val Thr 1055 1060 1065 1070 Glu Glu Ile Gly His Ala Gln Glu Ala Asn Gln Thr Leu Val Gly Ile 1075 1080 1085 Asp Trp Gln His Leu 1090

<210> 56

<211> 3327

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<400> 56

atgtigatag aacaccctct tagatgtctt gttctgtgtg cccaagtaca tgccggaatg 60
tggagaagaa atgggttctc tctagtaaac cagatttatt actaccataa tgtgaaatgc 120
agacgtgaga tgtttgacaa ggatgtagta atgcttcaga caggtgtctc catgatggat 180
ccaaatcatt tcctgatgat catgctcagc cgctttgaac tttatcagat tttcagtact 240
ccagactatg gaaaaagatt tagttctgag attacccata aggatgttgt tcagcagaac 300

aatactetaa tagaagaaat getatacete attataatge tigtiggaga gagattiagi 360 cctggagtig gacaggiaaa igciacagai gaaaicaagc gagagaitai ccaicagtig 420 agtatcaagc ctatggctca tagtgaattg gtaaagtctt tacctgaaga tgagaacaag 480 gagactggca tggagagtgt aatcgaagca gttgcccatt tcaagaaacc tggattaaca 540 ggacgaggca igiaigaaci gaaaccagaa igigccaaag agiicaacii giailiciai 600 cacitticaa gggcagaaca giccaaggca gaagaagcgc aacggaaati gaaaagacaa 660 aatagagaag atacagcact cccacctccg gigitigccic cattcigccc icigitigca 720 agcciggita acaittigca gicagaigic aigitgigca icaigggaac aaticigcaa 780 tgggctgtgg aacataatgg atatgcctgg tcagagtcca tgctgcaaag ggtgttacat 840 ttaattggca tggcactaca agaagaaaaa caacatttag agaatgtcac ggaagagcat 900 gtagtaacat ttaccticac tcagaagata tcaaaacctg gtgaagcgcc aaaaaattct 960 cctagcatac tagctatgct ggaaacacta caaaatgctc cctacctaga agtccacaaa 1020 gacatgatic ggtggatati gaagaciitt aatgctgtta aaaagatgag ggagagtica 1080 cctaccagtc ccgtggcaga gacagaagga accataatgg aagagagttc aagggacaaa 1140 gacaaagctg agaggaagag aaaagcagag attgccagac tgcgcagaga aaagatcatg 1200 gcicagatgt cigaaatgca gcggcattit aitgatgaaa acaaagaact citicagcag 1260 acaltagaac iggaigeete aaceteigei giteilgale alageeeigi ggelicagai 1320 atgacactia cagcactggg ccccgcacaa actcaggttc ctgaacaaag acaattcgtt 1380 acatgtatat tgtgtcaaga ggagcaagaa gttaaagtgg aaagcagggc aatggtcttg 1440 gcagcattig ticagagaic aacigiaita icaaaaaaca gaagtaaati taticaagai 1500 ccagaaaaat atgatccatt attcatgcac cctgatctgt cttgtggaac acacactagt 1560 agetgtggge acattatgea tgcccattgt tggcaaaggt attitgatic cgttcaaget 1620 aaagaacagc gaaggcaaca gagattacgc ttacatacga gctatgatgt agaaaacgga 1680 gaaiteetti geeceettig igaaigeiig agtaataetg tiatteetet geigettiet 1740 ccaagaaata tttttaacaa caggttaaat ttttcagacc aaccaaatct gactcagtgg 1800 attagaacaa tatctcagca aataaaagca ttacagtttc ttaggaaaga agaaagtact 1860 cctaataatg cctctacaaa gaattcagaa aatgtggatg aattacagct ccctgaaggg 1920 ticaggeoig attitegice taagateest lattelgaga geataaaaga aalgetaaeg 1980

acattiggaa cigciaccia caaggiggga ciaaaggiic aicccaaiga agaggaicci 2040 cgtgttccca taatgtgttg gggtagctgc gcgtacacca tccaaagcat agaaagaatt 2100 tigagigatg aagataaacc atigtitggi ccittaccii gcagacigga igacigicii 2160 aggicatiga cgagattigc cgcagcacac tggacagtgg catcagitic agtggtgcaa 2220 ggacattiti gtaaactiti igcatcacig gigcctaaig acagccaiga ggaacticca 2280 tgcatattag atattgacat gittcattta tiggigggci iggigciigc atticcigcg 2340 ligcagigic aggatititic agggatcage cliggeactg gagacetica cattiticat 2400 ctggttacta tggcacacat catacagate ttacttacet catgtacaga agagaatgge 2460 atggatcaag aaaatccccc tigigaagaa gaatcagcag tictigciii giataaaaca 2520 cticaccagt atacgggaag igcctigaaa gaaataccat ccggctggca tctgtggagg 2580 agigicagag ciggaatcai gcciticcig aagigiicig cittattiti icattactia 2640 aalggagtic cticcccacc cgacalicaa gticctggaa caagccattt igaacattta 2700 tgtagctate titecetace aaacaacete attigeetit ticaagaaaa tagigagata 2760 atgaattcac tgattgaaag ttggtgccgt aacagtgaag ttaaaagata tctagaaggt 2820 gaaagagatg ctataagata tccaagagaa tctaacaaat taataaacct tccagaggat 2880 tacagcagcc tcattaatca agcatccaat ttctcgtgcc cgaaatcagg tggtgataag 2940 agcagagece caacteigig cettgigige ggateteige igigetecea gagitacige 3000 tgccagactg aactggaagg ggaggatgta ggagcctgca cagctcacac ctactcctgt 3060 ggctctggag tgggcatcti cctgagagta cgggaatgtc aggtgctatt tttagctggc 3120 aaaaccaaag getgiiitta ticteeteet tacettgatg actatgggga gaccgaccag 3180 ggactcagac ggggaaatcc titacattta tgcaaagagc gattcaagaa gattcagaag 3240 ctctggcacc aacacagtgt cacagaggaa attggacatg cacaggaagc caatcagaca 3300 ciggiiggea tigaciggea acattia 3327

<210> 57

<211> 3502

<212> DNA

<213 Homo sapiens

58

Met

-18

15

-5

<200> <221> CDS <222> (56).. (3382) <220> <221> sig peptide <222> (56).. (109) <220> <221> mat peptide <222> (110).. (3382) <400> 57 tittigitti cigittitti attittigia tatatagagi gaacitagcc caccc atg

-15

1

ttg ata gaa cac cct ctt aga tgt ctt gtt ctg tgt gcc caa gta cat 106 Leu Ile Glu His Pro Leu Arg Cys Leu Val Leu Cys Ala Gln Val His

gcc gga atg tgg aga aga aat ggg ttc tct cta gta aac cag att tat 154 Ala Gly Met Trp Arg Arg Asn Gly Phe Ser Leu Val Asn Gln Ile Tyr

-10

5

tac tac cat aat gtg aaa tgc aga cgt gag atg ttt gac aag gat gta 202 Tyr Tyr His Asn Val Lys Cys Arg Arg Glu Met Phe Asp Lys Asp Val

> 20 25 30

10

gta atg ctt cag aca ggt gtc tcc atg atg gat cca aat cat ttc ctg 250 Val Met Leu Gln Thr Gly Val Ser Met Met Asp Pro Asn His Phe Leu

			35					40					45			
atg	atc	atg	ctc	agc	cgc	ttt	gaa	ctt	tat	cag	att	ttc	agt	act	cca	298
Met	Ile	Met	Leu	Ser	Arg	Phe	Glu	Leu	Tyr	Gln	Ile	Phe	Ser	Thr	Pro	
		50					55					60				
gac	tat	gga	aaa	aga	ttt	agt	tct	gag	att	acc	cat	aag	gat	gtt	gtt	346
Asp	Туг	Gly	Lys	Arg	Phe	Ser	Ser	Glu	Ile	Thr	His	Lys	Asp	Val	Val	
	65					70					75					
cag	cag	aac	aat	act	cta	ata	gaa	gaa	atg	cta	tac	ctc	att	ata	atg	394
Gln	Gln	Asn	Asn	Thr	Leu	Ile	Glu	Glu	Met	Leu	Tyr	Leu	He	Ile	Met	
80					85					90					95	
ctt	gtt	gga	gag	aga	ttt	agt	cct	gga	gtt	gga	cag	gta	aat	gct	aca	442
Leu	Val	Gly	Glu	Arg	Phe	Ser	Pro	Gly	Val	Gly	Gln	Val	Asn	Ala	Thr	
				100					105					110		
gat	gaa	atc	aag	cga	gag	att	atc	cat	cag	ttg	agt	atc	aag	cct	atg	490
Asp	Glu	He	Lys	Arg	Glu	Ile	Ile	His	Gln	Leu	Ser	Ile	Lys	Pro	Met	
			115					120					125			
gct	cat	agt	gaa	ttg	gta	aag	tct	tta	cct	gaa	gat	gag	aac	aag	gag	538
Ala	His	Ser	Glu	Leu	Val	Lys	Ser	Leu	Pro	Glu	Asp	Glu	Asn	Lys	Glu	
		130					135					140				
ac t	ggc	atg	gag	agt	gta	atc	gaa	gca	gtt	gcc	cat	ttc	aag	aaa	cct	586
Thr	Gly	Met	Glu	Ser	Val	Ile	Glu	Ala	Val	Ala	His	Phe	Lys	Lys	Pro	
	145					150	•				155					
gga	tta	aca	gga	cga	ggc	atg	tat	gaa	ctg	aaa	cca	gaa	tgt	gcc	aaa	634
Gly	Leu	Thr	Gly	Arg	Gly	Met	Tyr	Glu	Leu	Lys	Pro	Glu	Cys	Ala	Lys	
160	ı				165					170	)				175	
gag	tto	aac	tts	g tai	tto	tat	cac	ttt	tca	agg	gca	gaa	cag	tcc	aag	682
Glu	Phe	e Ası	ı Lei	ı Tyı	Phe	Туг	His	s Phe	Ser	Arg	g Ala	Glu	Glr	ser Ser	Lys	
				180	)				185	5				190	)	

gca	gaa	gaa	gcg	caa	cgg	aaa	ttg	aaa	aga	caa	aat	aga	gaa	gat	aca	730
Ala	Glu	Glu	Ala	Gln	Arg	Lys	Leu	Lys	Arg	Gİn	Asn	Arg	Glu	Asp	Thr	
			195					200					205			
gca	ctc	cca	cct	ccg	gtg	ttg	cct	cca	ttc	tgc	cct	ctg	ttt	gca	agc	778
Ala	Leu	Pro	Pro	Pro	Val	Leu	Pro	Pro	Phe	Cys	Pro	Leu	Phe	Ala	Ser	
		210					215					220				
ctg	gtt	aac	att	ttg	cag	tca	gat	gtc	atg	ttg	t gc	atc	atg	gga	aca	826
Leu	Val	Asn	Ile	Leu	Gln	Ser	Asp	Val	Met	Leu	Cys	Ile	Met	Gly	Thr	
	225					230					235					
att	ctg	caa	tgg	gct	gtg	gaa	cat	aat	gga	tat	gcc	t gg	tca	gag	tcc	874
Île	Leu	Gln	Trp	Ala	Val	Glu	His	Asn	Gly	Tyr	Ala	Trp	Ser	Glu	Ser	
240				٠	245					250					255	
atg	ctg	caa	agg	gtg	tta	cat	t t a	att	ggc	atg	gca	cta	caa	gaa	gaa	922
Met	Leu	Gln	Arg	Val	Leu	His	Leu	He	Gly	Met	Ala	Leu	Gln	Glu	Glu	
				260					265					270		
aaa	caa	cat	tta	gag	aat	gtc	acg	gaa	gag	cat	gta	gta	aca	ttt	acc	970
Lys	Gln	His	Leu	Glu	Asn	Val	Thr	Glu	Glu	His	Val	Val	Thr	Phe	Thr	
			275					280					285			
ttc	act	cag	aag	ata	tca	aaa	cct	ggt	gaa	gcg	cca	aaa	aat	tct	cct	1018
Phe	Thr	Gln	Lys	Ile	Ser	Lys	Pro	Gly	Glu	Ala	Pro	Lys	Asn	Ser	Pro	
		290					295					300	)			
agc	ata	cta	gct	atg	ctg	gaa	aca	cta	caa	aat	gc t	ccc	tac	cta	gaa	1066
Ser	He	Leu	Ala	ı Met	Leu	Glu	Thr	Leu	Glr	Asn	Ala	Pro	Туг	Leu	Glu	
	305					310	)				315					
gto	cac	aaa	gao	cate	gatt	cgg	t gg	ata	. ttg	g aag	act	t t	t aai	gci	gtt	1114
Val	His	Lys	Ası	p Met	lle	e Arg	g Trp	Ile	Lei	ı Lys	Thr	Pho	e Ası	ı Ala	a Val	
320	)				325	5				330	)				335	
aaa	aas	ate	ag	g gas	gagi	t tca	a cci	acc	ag	t ccc	gte	gc	a gai	g ac	a gaa	1162

Lys Lys Met Arg Glu Ser Ser Pro Thr Ser Pro Val Ala Glu Thr Glu gga acc ata atg gaa gag agt tca agg gac aaa gac aaa gct gag agg Gly Thr Ile Met Glu Glu Ser Ser Arg Asp Lys Asp Lys Ala Glu Arg aag aga aaa gca gag att gcc aga ctg cgc aga gaa aag atc atg gct Lys Arg Lys Ala Glu Ile Ala Arg Leu Arg Arg Glu Lys Ile Met Ala cag atg ict gaa atg cag cgg cat itt att gat gaa aac aaa gaa ctc Gln Met Ser Glu Met Gln Arg His Phe Ile Asp Glu Asn Lys Glu Leu iti cag cag aca ita gaa cig gai gcc ica acc ici gci gii cii gai Phe Gin Gln Thr Leu Glu Leu Asp Ala Ser Thr Ser Ala Val Leu Asp cat age cet gig get tea gat atg aca ett aca gea etg gge eec gea His Ser Pro Val Ala Ser Asp Met Thr Leu Thr Ala Leu Gly Pro Ala caa act cag git cct gaa caa aga caa tic git aca igi ata iig igi Gln Thr Gln Val Pro Glu Gln Arg Gln Phe Val Thr Cys Ile Leu Cys caa gag gag caa gaa gtt aaa gtg gaa agc agg gca atg gtc ttg gca Gln Glu Glu Gln Glu Val Lys Val Glu Ser Arg Ala Met Val Leu Ala gca iti gii cag aga ica aci gia ita ica aaa aac aga agi aaa iii Ala Phe Val Gln Arg Ser Thr Val Leu Ser Lys Asn Arg Ser Lys Phe att caa gat cca gaa aaa tat gat cca tta ttc atg cac cct gat ctg Ile Gln Asp Pro Glu Lys Tyr Asp Pro Leu Phe Met His Pro Asp Leu

480					485					490					495	
tct	tgt	gga	aca	cac	act	agt	agc	tgt	ggg	cac	att	atg	cat	gcc	cat	1642
Ser	Cys	Gly	Thr	His	Thr	Ser	Ser	Cys	Gly	His	He	Met	His	Ala	His	
				500					505					510		
tgt	tgg	caa	agg	tat	t t t	gat	tcc	gtt	caa	gc t	aaa	gaa	cag	cga	agg	1690
Cys	Trp	Gln	Arg	Tyr	Phe	Asp	Ser	Val	Gln	Ala	Lys	Glu	Gln	Arg	Arg	
			515					520					525			
caa	cag	aga	tta	cgc	t t a	cat	acg	agc	tat	gat	gta	gaa	aac	gga	gaa	1738
Gln	Gln	Arg	Leu	Arg	Leu	His	Thr	Ser	Tyr	Asp	Val	Glu	Asn	Gly	Glu	
		530					535					540				
ttc	ctt	t gc	ccc	ctt	tgt	gaa	t gc	ttg	agt	aat	ac t	gtt	a t t	cct	ctg	1786
Phe	Leu	Cys	Pro	Leu	Cys	Glu	Cys	Leu	Ser	Asn	Thr	Val	Ile	Pro	Leu	
	545					550					555					
ctg	ctt	tct	cca	aga	aat	at t	ttt	aac	aac	agg	t t a	aat	ttt	tca	gac	1834
Leu	Leu	Ser	Pro	Arg	Asn	Ile	Phe	Asn	Asn	Arg	Leu	Asn	Phe	Ser	Asp	
560					565					570					575	
caa	cca	aat	ctg	act	cag	t gg	att	aga	aca	ata	tct	cag	caa	ata	aaa	1882
Gln	Pro	Asn	Leu	Thr	Gln	Trp	Ile	Arg	Thr	He	Ser	Gln	Gln	He	Lys	
				580					585					590		
gca	tta	cag	ttt	ctt	agg	aaa	gaa	gaa	agt	act	cct	aat	aat	gcc	tct	1930
Ala	Leu	Gln	Phe	Leu	Arg	Lys	Glu	Glu	Ser	Thr	Pro	Asn	Asn	Ala	Ser	
			595	<b>i</b>				600	•				605	i	-	
aca	aag	g aat	tca	gaa	aat	gtg	gat	gaa	tta	a cag	ctc	cct	gaa	ggg	ttc	1978
Thr	Lys	Asn	Se i	Glu	ı Asn	Val	Asp	Glu	Lei	ı Gln	Leu	Pro	Glu	Gly	Phe	
		610	)				615	5		-		620	)			
agg	cci	t gat	t tt	t cg	t cci	aag	g ato	c cct	ta	t tct	gag	ago	ata	a aaa	a gaa	2026
Arg	Pro	o Ası	Pho	e Ar	g Pro	Lys	s Ile	e Pro	Ту	r Sei	r Glu	Sei	r He	e Lys	s Glu	
	623	5				636	)				635	,				

atg	cta	acg	aca	ttt	gga	act	gc t	acc	tac	aag	gtg	gga	cta	aag	gtt	2074
Me t	Leu	Thr	Thr	Phe	Gly	Thr	Ala	Thr	Tyr	Lys	Val	Gly	Leu	Lys	Val	
640					645					650					655	
cat	ccc	aat	gaa	gag	gat	cct	cgt	gtt	ссс	ata	atg	tgt	tgg	ggt	agc	2122
His	Pro	Asn	Glu	Glu	Asp	Pro	Arg	Val	Pro	He	Me t	Cys	Trp	Gly	Ser	
				660					665					670		
tgc	gcg	tac	acc	atc	caa	agc	ata	gaa	aga	att	ttg	agt	gat	gaa	gat	2170
Cys	Ala	Tyr	Thr	He	Gln	Ser	Ile	Glu	Arg	Ile	Leu	Ser	Asp	Glu	Asp	
			675					680					685			
aaa	cca	ttg	ttt	ggt	cct	t t a	cct	tgc	aga	ctg	gat	gac	tgt	ctt	agg	2218
Lys	Pro	Leu	Phe	Gly	Pro	Leu	Pro	Cys	Arg	Leu	Asp	Asp	Cys	Leu	Arg	
		690					695					700				
tca	ttg	acg	aga	ttt	gcc	gca	gca	cac	t gg	aca	gtg	gca	tca	gtt	tca	2266
Ser	Leu	Thr	Arg	Phe	Ala	Ala	Ala	His	Trp	Thr	Val	Ala	Ser	Val	Ser	
	705					710					715					
gtg	gtg	caa	gga	cat	ttt	tgt	aaa	ctt	ttt	gca	tca	ctg	gţg	cct	aat	2314
Val	Val	Gln	Gly	His	Phe	Cys	Lys	Leu	Phe	Ala	Ser	Leu	Val	Pro	Asn	
720					725					730					735	
gac	agc	cat	gag	gaa	ctt	cca	tgc	ata	t t a	gat	att	gac	atg	ttt	cat	2362
Asp	Ser	His	Glu	Glu	Leu	Pro	Cys	Ile	Leu	Asp	Ile	Asp	Met	Phe	His	
				740				•	745					750		
t t a	ttg	gtg	ggc	ttg	gtg	ctt	gca	ttt	cct	gcg	ttg	cag	tgt	cag	gat	2410
Leu	Leu	Val	Gly	Leu	Val	Leu	Ala	Phe	Pro	Ala	Leu	Glr	Cys	Gln	Asp	
			755	•				760					765	<b>j</b>		
ttt	tca	ggg	atc	ago	ctt	ggo	act	gga	gao	ctt	cac	ati	tto	cat	ctg	2458
Phe	e Ser	Gly	He	Ser	Leu	Gly	Thr	Gly	Asp	Leu	ı His	i Ile	Phe	His	Leu	
		770					775	5				780	)			
gt	t act	atg	gca	cac	ato	ata	a cag	ato	tta	cti	t acc	e te	ı tgı	t aca	gaa	2506

Val	Thr	Me t	Ala	His	Ile	He	Gln	He	Leu	Leu	Thr	Ser	Cys	Thr	Glu	
	785					790					795					
gag	aat	ggc	atg	gat	caa	gaa	aat	ссс	cct	tgt	gaa	gaa	gaa	tca	gca	2554
Glu	Asn	Gly	Met	Asp	Gln	Glu	Asn	Pro	Pro	Cys	Glu	Glu	Glu	Ser	Ala	
800					805					810					815	
gtt	ctt	gc t	ttg	tat	aaa	aca	ctt	cac	cag	tat	acg	gga	agt	gcc	ttg	2602
Val	Leu	Ala	Leu	Tyr	Lys	Thr	Leu	His	Gln	Tyr	Thṛ	Gly	Ser	Ala	Leu	
				820					825					830	•	
aaa	gaa	ata	cca	tcc	ggc	tgg	cat	ctg	t gg	agg	agt	gtc	aga	gc t	gga	2650
Lys	Glu	Ile	Pro	Ser	Gly	Trp	His	Leu	Trp	Arg	Ser	Val	Arg	Ala	Gly	
			835					840					845			
atc	atg	cct	ttc	ctg	aag	tgt	tct	gc t	tta	ttt	ttt	cat	tac	tta	aat	2698
Ile	Met	Pro	Phe	Leu	Lys	Cys	Ser	Ala	Leu	Phe	Phe	His	Tyr	Leu	Asn	
		850					855					860				
gga	gtt	cc t	tcc	cca	ccc	gac	att	caa	gtt	cct	gga	aca	agc	cat	ttt	2746
Gly	Val	Pro	Ser	Pro	Pro	Asp	He	Gln	Val	Pro	Gly	Thr	Ser	His	Phe	
	865					870					875					
gaa	cat	tta	tgt	agc	tat	ctt	tcc	cta	cca	aac	aac	ctc	att	t go	ctt	2794
Glu	His	Leu	Cys	Ser	Tyr	Leu	Ser	Leu	Pro	Ast	ı Asn	Leu	Ile	Cys	Leu	
880	ı	-			885					890	)				895	
ttt	caa	ı gaa	aat	agt	gag	ata	atg	aat	tca	cte	g att	gaa	agt	tgg	g tgc	2842
Phe	Glr	ı Glu	ı Ası	ı Ser	Glu	Ile	Met	Asn	Sei	Lei	ı Ile	Glu	Se 1	Tr	Cys	
				900	)				908	5				910	)	
cg	aad	c ag	i ga	a gt	t aaa	a aga	a tat	cta	gaa	a gg	t gaa	aga	a ga	t gc	t ata	2890
Arg	g Ası	n Se	r Gl	u Val	l Lys	s Ar	g Tyı	r Lei	ı Glı	u Gl	y Glı	ı Ar	g Ası	o Ala	a Ile	
			91	5				920	)				92	5		
ag	a ta	t cc	a ag	a ga	a tc	t aa	c aaa	a tta	aat	a aa	c ct	cc	a ga	g ga	t tac	293
Ar	g Ty	r Pr	o Ar	g Gl	u Se	r As	n Ly:	s Lei	ı II	e As	n Lei	ı Pr	o G1	u As	р Туг	

		930					935					940					
agc :	agc	ctc	att	aat	caa	gca	tcc	aat	ttc	tcg	tgc	ccg	aaa	tca	ggt	2986	
Ser :	Ser	Leu	Ile	Asn	Gln	Ala	Ser	Asn	Phe	Ser	Cys	Pro	Lys	Ser	Gly		
ļ	945					950					955						
ggt	gat	aag	agc	aga	gcc	cca	act	ctg	t gc	ctt	gtg	t gc	gga	tct	ctg	3034	
Gly.	Asp	Lys	Ser	Arg	Ala	Pro	Thr	Leu	Cys	Leu	Val	Cys	Gly	Ser	Leu		
960					965					970					975		
ctg	t gc	tcc	cag	agt	tac	tgc	t gc	cag	act	gaa	ctg	gaa	ggg	gag	gat	3082	
Leu	Cys	Ser	Gln	Ser	Tyr	Cys	Cys	Gln	Thr	Glu	Leu	Glu	Gly	Glu	Asp		
				980					985					990			
gta	gga	gcc	t gc	aca	gc t	cac	acc	tac	tcc	tgt	ggc	tct	gga	gtg	ggc	3130	
Val	Gly	Ala	Cys	Thr	Ala	His	Thr	Туг	Ser	Cys	Gly	Ser	Gly	Val	Gly		
			995					1000	)								
atc	ttc	ctg	aga	gta	cgg	gaa	tgt	cag	gtg	cta	ttŧ	tta	gc t	ggc	aaa	3178	
Ile	Phe	Leu	Arg	Val	Arg	Glu	Cys	Gln	Val	Leu	Phe	Leu	Ala	Gly	Lys		
		101	0			1015						1020					
acc	aaa	ggc	tgt	ttt	tat	tct	cct	cct	tac	c t t	gat	gac	tat	ggg	gag	3226	
Thr	Lys	Glv	C		~			_	_				т				
1025					lyr	Ser	Pro	Pro	Tyr	Leu	Asp	Asp	іуг	Gly	Glu		
	102		Cys	Phe	iyr	Ser 103		Pro	Tyr	Leu	Asp 103		iyr	Gly	Glu		
acc		5				103	0				103	5			Glu	3274	
	gac	5	gga	ctc	aga	103	0 gga	aat	cct	tta	103	5 tta	tgc	aaa	gag	3274	
	gac	5 cag	gga	ctc	aga	103 cgg Arg	0 gga	aat	cct	tta	103 cat His	5 tta	tgc	aaa	gag	3274	
Thr 104	gac Asp 0	5 cag Gln	gga Gly	ctc Leu	aga Arg 104	103 cgg Arg 5	0 gga Gly	aat Asn	cct Pro	tta Leu 105	103 cat His	5 tta Leu	tgc Cys	aaa Lys	gag Glu	3274	
Thr 1040 cga	gac Asp 0	cag Gln	gga Gly	ctc Leu ; att	aga Arg 104 cag	103 cgg Arg 5	o gga Gly	aat Asn tgg	cct Pro	tta Leu 105	103 cat His	tta Leu	tgc Cys	aaa Lys	gag Glu 1055		
Thr 1040 cga	gac Asp 0	cag Gln	gga Gly	ctc Leu ; att	aga Arg 104 cag	103 cgg Arg 5	o gga Gly	aat Asn tgg	cct Pro	tta Leu 105 caa	103 cat His	tta Leu	tgc Cys	aaa Lys	gag Glu 1055 gag		
Thr 1040 cga Arg	gac Asp 0 ttc Phe	cag Gln aag	gga Gly aag Lys	ctc Leu gatt Ile	aga Arg 104 cag Gln	103 cgg Arg 5 aag Lys	gga Gly ctc	aat Asn tgg Trp	cct Pro	tta Leu 105 caa Glm	103 cat His 0 cac	tta Leu agt	tgc Cys gtc Val	aaa Lys aca Thr	gag Glu 1055 gag		
Thr 1040 cga Arg	gac Asp 0 tto Phe	cag Gln aag Lys	gga Gly aag Lys	ctc Leu gatt Ile 106	aga Arg 104 cag Gln 60	to3 cgg Arg 5 aag Lys	gga Gly ctc Leu	aat Asn tgg Trp	cct Pro	tta Leu 105 caa Gin 55	103 cat His cat	tta Leu agt Ser	tgc Cys gtc Val	aaa Lys aca Thr 107	gag Glu 1055 gag Glu	3322	

tgg caa cat tta taattattgc accaccaaaa aacacaaact tggattittt
Trp Gln His Leu

1090

taacccagtt ggctttttaa gaaagaaaga agttctgctg aatttggaaa taaattcttt 3482 atttaaactt taaaaaaaaa 3502

<210> 58

<211> 1726

<212> PRT

<213 > Homo sapiens

<400> 58

5

Met Leu Ala Cys Leu Gin Ala Cys Ala Gly Ser Val Ser Gin Glu Leu
-13 -10 -5 l

Ser Glu Thr Ile Leu Thr Met Val Ala Asn Cys Ser Asn Val Met Asn

Lys Ala Arg Gin Pro Pro Pro Gly Val Met Pro Lys Gly Arg Pro Pro

10

20 25 30 35

Ser Ala Ser Ser Leu Asp Ala Ile Ser Pro Val Gln Ile Asp Pro Leu

40 45 50

15

Ala Gly Met Thr Ser Leu Ser Ile Gly Gly Ser Ala Ala Pro His Thr
55 60 65

Gln Ser Met Gln Gly Phe Pro Pro Asn Leu Gly Ser Ala Phe Ser Thr

70 75 80

Pro Gln Ser Pro Ala Lys Ala Phe Pro Pro Leu Ser Thr Pro Asn Gln

85 90 95

Thr Thr Ala Phe Ser Gly Ile Gly Gly Leu Ser Ser Gln Leu Pro Val
100 105 110 115

Gly	Gly	Leu	Gly	Thr	Gly	Ser	Leu	Thr	Gly	Ile	Gly	Thr	Gly	Ala	Leu
				120					125					130	
Gly	Leu	Pro	Ala	Val	Asn	Asn	Asp	Pro	Phe	Val	Gln	Arg	Lys	Leu	Gly
			135					140					145		
Thr	Ser	Gly	Leu	Asn	Gln	Pro	Thr	Phe	Gln	Gln	Ser	Lys	Met	Lys	Pro
		150					155					160			
Ser	Asp	Leu	Ser	Gln	Val	Trp	Pro	Glu	Ala	Asn	Gln	His	Phe	Ser	Lys
	165					170					175				
Glu	Ile	Asp	Asp	Glu	Ala	Asn	Ser	Tyr	Phe	Gln	Arg	Ile	Tyr	Asn	His
180					<b>185</b>					190					195
Pro	Pro	His	Pro	Thr	Me t	Ser	Val	Asp	Glu	Val	Leu	Glu	Met	Leu	Gln
				200					205				-	210	
Arg	Phe	Lys	Asp	Ser	Thr	He	Lys	Arg	Glu	Arg	Glu	Val	Phe	Asn	Cys
			215					220					225		
Me t	Leu	Arg	Asn	Leu	Phe	Glu	Glu	Tyr	Arg	Phe	Phe	Pro	Gln	Tyr	Pro
		230					235					240			
Asp	Lys	Glu	Leu	His	He	Thr	Ala	Cys	Leu	Phe	Gly	Gly	He	He	Glu
	245					250	1				255				
Lys	Gly	Leu	ı Val	Thr	Tyr	Met	Ala	Leu	Gly	Leu	Ala	Leu	Arg	Tyr	Val
260	)				265					270					275
Lei	Glu	ı Ala	Let	ı Arg	g Lys	Pro	Phe	Gly	Ser	Lys	Met	Tyr	Туг	Phe	Gly
				280	)				285	j				290	
H	e Ala	a Ala	a Lei	ı Asp	Arg	g Phe	Lys	Asr	Are	g Leu	Lys	Asp	Туг	Pro	Gln
			299	5				300	)				305		
Ту	г Су:	s Gl	n His	s Lei	ı Ala	a Se	r Ile	e Se	His	s Phe	e Met	Glr	Phe	Pro	His
		31	0				31	5				320	)		
Hi	s Le	u Gl	n Gl	u Ty	r Ile	e Gl	u Ty	r Gly	y Gla	n Gli	n Sei	r Arg	g Asp	Pro	Pro
	32	5				33	0				338	5			

Val	Lys	Me t	Gln	Gly	Ser	Ile	Thr	Thr	Pro	Gly	Ser	He	Ala	Leu	Ala
340					345					350					355
Gln	Ala	Gln	Ala	Gln	Ala	Gln	Val	Pro	Ala	Lys	Ala	Pro	Leu	Ala	Gly
				360					365					370	
Gln	Val	Ser	Thr	Met	Val	Thr	Thr	Ser	Thr	Thr	Thr	Thr	Val	Ala	Lys
		-	375					380					385		
Thr	Val	Thr	Val	Thr	Arg	Pro	Thr	Gly	Val	Ser	Phe	Lys	Lys	Asp	Val
		390					395					400			
Pro	Pro	Ser	He	Asn	Thr	Thr	Asn	He	Asp	Thr	Leu	Leu	Val	Ala	Thr
	405			•		410					415				
Asp	Gln	Thr	Glu	Arg	Ile	Val	Glu	Pro	Pro	Glu	Asn	He	Gln	Glu	Lys
420					425					430					435
He	Ala	Phe	He	Phe	Asn	Asn	Leu	Ser	Gin	Ser	Asn	Me t	Thr	Gln	Lys
				440					445				•	450	
Val	Glu	Glu	Leu	Lys	Glu	Thr	Val	Lys	Glu	Glu	Phe	Met	Pro	Trp	Val
			455					460					465		
Ser	Gln	Туг	Leu	Val	Met	Lys	Arg	Val	Ser	Ile	Glu	Pro	Asn	Phe	His
		470					475					480			
Ser	Leu	Tyr	Ser	Asn	Phe	Leu	Asp	Thr	Leu	Lys	Asn	Pro	Glu	Phe	Asn
	485	,				490					495				
Lys	Met	Val	Leu	Asn	Glu	Thr	Туг	Arg	, Asn	Ile	Lys	Val	Leu	Leu	Thr
500	ı				505					510					515
Ser	Asp	Lys	Ala	ı Ala	Ala	Asn	Phe	Ser	Asp	Arg	Ser	Leu	Leu	Lys	Asn
				520	)				525	5				530	
Leu	Gly	His	Tr	Le <sub>u</sub>	ı Gly	Met	. Ile	Thi	Lei	ı Ala	Lys	Asn	Lys	Pro	Ile
			539	5				540	)				545	,	
Lei	ı Hi:	s Th	r Ası	Lei	ı Ası	o Val	l Lys	Se	r Lei	ı Leı	ı Leı	ı Glu	ı Ala	Туг	· Val
		55	0				555	5				560	)		

Lys	Gly	Gln	Gln	Glu	Leu	Leu	Tyr	Val	Val	Pro	Phe	Vaļ	Ala	Lys	Val
	565					570					575				
Leu	Glu	Ser	Ser	Ile	Arg	Ser	Val	Val	Phe	Arg	Pro	Pro	Asn	Pro	Trp
580					585					590			•		595
Thr	Met	Ala	He	Met	Asn	Val	Leu	Ala	Glu	Leu	His	Gln	Glu	His	Asp
				600					605					610	
Leu	Lys	Leu	Asn	Leu	Lys	Phe	Glu	Ile	Glu	Val	Leu	Cys	Lys	Asn	Leu
			615					620					625		
Ala	Leu	Asp	Ile	Asn	Glu	Leu	Lys	Pro	Gly	Asn	Leu	Leu	Lys	Asp	Lys
		630					635					640			
Asp	Arg	Leu	Lys	Asn	Leu	Asp	Glu	Gln	Leu	Ser	Ala	Pro	Lys	Lys	Asp
	645					650					655				
Val	Lys	Gln	Pro	Glu	Glu	Leu	Pro	Pro	Ile	Thr	Thr	Thr	Thr	Thr	Ser
<b>66</b> 0					665					670					675
Thr	Thr	Pro	Ala	Thr	Asn	Thr	Thr	Cys	Thr	Ala	Thr	Val	Pro	Pro	Gln
				680					.685					690	
Pro	Gln	Tyr	Ser	Tyr	His	Asp	Ile	Asn	Val	Tyr	Ser	Leu	A'l a	Gly	Leu
			695					700					705		
Ala	Pro	His	He	Thr	Leu	Asn	Pro	Thr	Ile	Pro	Leu	Phe	Gln	Ala	His
		710					715					720			
Pro	Gln	Leu	Lys	Gln	Cys	Val	Arg	Gln	Ala	Ile	Glu	Arg	Ala	Val	Gln
	725	,				730	1				735				
Glu	Leu	ı Val	His	Pro	Val	Val	Asp	Arg	Ser	Ile	Lys	Ile	Ala	Met	Thr
740	)				745	,				750	)				755
Thi	Cys	Glu	ı Glr	ı Ile	e Val	Arg	g Lys	Asp	Phe	e Ala	Leu	Asp	Ser	Glu	Glu
				760	)				765	5				770	)
Se	r Arı	g Me	t Arg	g Ile	e Ala	a Ala	a His	His	Me	t Met	Arg	Asn	Leu	Thr	Ala
			770	=				790	`				705		

Gly	Met	Ala	Me t	Пe	Thr	Cys	Arg	Glu	Pro	Leu	Leu	Met	Ser	Ile	Ser
		790					795					800			
Thr	Asn	Leu	Lys	Asn	Ser	Phe	Ala	Ser	Ala	Leu	Arg	Thr	Ala	Ser	Pro
	805					810					815				
Gln	Gln	Arg	Glu	Met	Me t	Asp	Gln	Ala	Ala	Ala	Gln	Leu	Ala	Gln	Asp
820					825					830					835
Asn	Cys	Glu	Leu	Ala	Cys	Cys	Phe	Ile	Gln	Lys	Thr	Ala	Val	Glu	Lys
				840					845					850	
Ala	Gly	Pro	Glu	Met	Asp	Lys	Arg	Leu	Ala	Thr	Glu	Phe	Glu	Leu	Arg
			855					860					865		•
Lys	His	Ala	Arg	Gln	Glu	Gly	Arg	Arg	Tyr	Cys	Asp	Pro	Val	Val	Leu
		870					875					880			
Thr	Tyr	Gln	Ala	Glu	Arg	Met	Pro	Glu	Gln	Ile	Arg	Leu	Lys	Val	Gly
	885					890					895				
Gly	Val	Asp	Pro	Lys	Gln	Leu	Ala	Val	Tyr	Glu	Glu	Phe	Ala	Arg	Asn
900					905					910					915
Val	Pro	Gly	Phe	Leu	Pro	Thr	Asn	Asp	Leu	Ser	Gln	Pro	Thr	Gly	Phe
				920					925					930	
Leu	Ala	Gln	Pro	Met	Lys	Gln	Ala	Trp	Ala	Thr	Asp	Asp	Val	Ala	Gln
			935					940					945		
Ile	Tyr	Asp	Lys	Cys	He	Thr	Glu	Leu	Glu	Gln	His	Leu	His	Ala	He
		950	)				955					960			
Pro	Pro	Thi	Leu	Ala	Met	Asn	Pro	Gln	Ala	Gln	Ala	Leu	Arg	Ser	Leu
	965	j				970	)				975	j			
Leu	Glu	ı Va	l Val	Val	Leu	ı Sei	Arg	g Asr	Ser	Arg	, Asp	Ala	Ile	Ala	Ala
980	)				985	5				990	)				995
Leu	ı Gly	, Le	u Lei	ı Gli	n Lys	s Ala	a Val	Glu	ı Gly	y Leu	ı Leı	ı Asp	Ala	Thr	Ser
				100	00				100	05				101	0

Gly	Ala	Asp	Ala	Asp	Leu	Leu	Leu	Arg	Tyr	Arg	Glu	Cys	His	Leu	Leu
			1015	<b>,</b>				1020					1025	;	
Val	Leu	Lys	Ala	Leu	Gln	Asp	Gly	Arg	Ala	Tyr	Gly	Ser	Pro	Trp	Cys
		1030	)				1035	;				1040	)		
Asn	Lys	Gln	lle	Thr	Arg	Cys	Leu	Ile	Glu	Cys	Arg	Asp	Glu	Tyr	Lys
	1045	5				1050	)				1055	<b>,</b>			
Tyr	Asn	Val	Glu	Ala	Val	Glu	Leu	Leu	Ile	Arg	Asn	His	Leu	Val	Asn
1060	)				1069	5				1070	)				1075
Met	Gln	Gln	Tyr	Asp	Phe	His	Leu	Ala	Gln	Ser	Met	Glu	Asn	Gly	Leu
				1086	)				1085	5				1090	)
Asn	Tyr	Me t	Ala	Val	Ala	Phe	Ala	Met	Gln	Leu	Val	Lys	Ile	Leu	Leu
			109	5				1100	)				110	5	
Val	Asp	Glu	Arg	Ser	Val	Ala	His	Va I	Thr	Glu	Ala	Asp	Leu	Phe	His
		111	0				111	5				1120	0		
Thr	Ile	Glu	Thr	Leu	Met	Arg	He	Asn	Ala	His	Ser	Arg	Gly	Asn	Ala
	112	5				113	0				113	5			
Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Gln	Leu	Met	Glu	Val	Val	Arg	Ser	Asn	Tyr	Glu
114	0				114	5				115	0				1155
Ala	Met	Ile	Asp	Arg	Ala	His	Gly	Gly	Pro	Asn	Phe	Met	Met	His	Ser
				116	0				116	5				117	0
Gly	Ile	Ser	Gln	Ala	Ser	Glu	ı Tyr	Asp	Asp	Pro	Pro	Gly	Leu	Arg	Glu
			117	5				118	0				118	5	
Lys	Ala	Glu	Туг	Let	Let	ı Arg	g Glu	Trp	Val	Asn	Leu	Tyr	His	Ser	Ala
		119	0				119	5				120	0		
Ala	ı Ala	a Gly	/ Arg	g Ası	Sei	Th	r Lys	Ala	Phe	Ser	Ala	Phe	· Val	Gly	Gln
	120	)5				12	10				121	. 5			
Me	t Hi:	s Gli	ı Gli	n Gly	y Ile	e Lei	u Lys	s Thi	Asp	Asp	Lei	ı Ile	e Thi	r Arg	g Phe
12	20				12	25				123	30				1235

Phe	Arg	Leu	Cys	Thr	Glu	Met	Cys	Val	Glu	He	Ser	Tyr	Arg	Ala	Gln
				1240	)				1245	;				1250	
Ala	Glu	Gln	Gln	His	Asn	Pro	Ala	Ala	Asn	Pro	Thr	Met	Ile	Arg	Ala
			1255	5				1260	)				1265	,	
Lys	Cys	Tyr	His	Asn	Leu	Asp	Ala	Phe	Val	Arg	Leu	Ile	Ala	Leu	Leu
		1270	)				1275	5				1280	)		
Val	Lys	His	Ser	Gly	Glu	Ala	Thr	Asn	Thr	Val	Thr	Lys	Ile	Asn	Leu
	128	5				1290	)				1295	5			
Leu	Asn	Lys	Val	Leu	Gly	Ile	Val	Val	Gly	Val	Leu	Leu	Gln	Asp	His
1300	0				130	5				1310	)				1315
Asp	Val	Arg	Gln	Ser	Glu	Phe	Gln	Gln	Leu	Pro	Tyr	His	Arg	Ile	Phe
				132	0				132	5				1330	)
He	Met	Leu	Leu	Leu	Glu	Leu	Asn	Ala	Pro	Glü	His	Val	Leu	Glu	Thr
			133	5				134	0				134	5	
He	Asn	Phe	.G1 n	Thr	Leu	Thr	Ala	Phe	Cys	Asn	Thr	Phe	His	He	Leu
		135	0		•		135	5				136	0		
Arg	Pro	Thr	Lys	Ala	Pro	Gly	Phe	Val	Tyr	Ala	Trp	Leu	Glu	Leu	Ile
	136	5				137	0				137	5			
Ser	His	Arg	; Ile	Phe	Ile	Ala	Arg	Met	Leu	Ala	His	Thr	Pro	Gln	Gln
138	0				138	35				139	0				1399
Lys	Gly	Trp	Pro	Met	Туг	Ala	Gln	Leu	Let	lle	Asp	Leu	Phe	Lys	Tyr
				140	00				140	)5				141	0
Lei	ı Ala	a Pro	) Phe	e Lei	ı Arş	g Asi	ı Val	Glu	l Lei	ı Thi	Lys	Pro	Met	Gln	Ile
			14	15				142	20				142	25	
Lei	и Ту	r Ly	s Gl	y Th	r Le	u Ara	g Val	l Lei	ı Lei	u Val	Lei	ı Let	ı His	s Asp	Phe
		14	30				143	35				144	10		
Pr	o Gl	u Ph	e Le	u Cy	s As	р Ту	r Hi	s Ty	r Gl	y Pho	e Cys	s Ası	o Va	l Ile	e Pro
	14	45				14	50				14	55			

Pro	Asn	Cys	Ile	Gln	Leu	Arg	Asn	Leu	Ile	Leu	Ser	Ala	Phe	Pro	Arg
1460	)				1465	j				1470					1475
Asn	Met	Arg	Leu	Pro	Asp	Pro	Phe	Thr	Pro	Asn	Leu	Lys	Val	Asp	Met
				1480	)				1485	j.				1490	l
Leu	Ser	Glu	Ile	Asn	Ile	Ala	Pro	Arg	He	Leu	Thr	Asn	Phe	Thr	Gly
	•		1499	5				1500	)				1505	i	
Val	Met	Pro	Pro	Gln	Phe	Lys	Lys	Asp	Leu	Asp	Ser	Tyr	Leu	Lys	Thr
		1510	)				1515	5				1520	)		
Arg	Ser	Pro	Val	Thr	Phe	Leu	Ser	Asp	Leu	Arg	Ser	Asn	Leu	Gln	Val
	152	5				153	0				1535	5			
Ser	Asn	Glu	Pro	Gly	Asn	Arg	Tyr	Asn	Leu	Gln	Leu	Ile	Asn	Ala	Leu
154	0				154	5				1550	)				1555
Val	Leu	Tyr	Val	Gly	Thr	Gln	Ala	He	Ala	His	He	His	Asn	Lys	Gly
				156	0				156	5				1570	)
Ser	Thr	Pro	Ser	Me t	Ser	Thr	Пe	Thr	His	Ser	Ala	His	Met	Asp	Ile
			157	5				158	0				158	5	
Phe	Gln	Asn	Leu	Ala	Val	Asp	Leu	Asp	Thr	Glu	Gly	Arg	Tyr	Leu	Phe
		159	0				159	5				160	0		
Leu	Asn	Ala	Ile	Ala	Asn	Gln	Leu	Arg	Tyr	Pro	Asn	Ser	His	Thr	His
	160	5				161	0				161	5			
Tyr	Phe	Ser	Cys	Thr	Met	Leu	туг	Leu	Phe	Ala	Glu	Ala	Asn	Thr	Glu
162	20				162	25				163	0				1635
Ala	a Ile	e Gli	ı Glı	ı Glr	ı Ile	e Thi	r Arg	g Val	Let	ı Leu	Glu	Arg	g Leu	Ile	Val
				164	10				164	15				165	0
Ası	n Ar	g Pro	Hi	s Pro	Trı	o Gl	y Lei	ı Lev	ı Ile	e Thi	Phe	e Ile	e Glu	ı Leu	Ile
			16	55				166	60				166	55	
Ly	s As	n Pr	o Al	a Ph	e Ly	s Ph	e Tr	p Ası	ı Hi:	s Glu	ı Phe	e Va	l His	s Cys	Ala
		16	70				16	75				16	80		

Pro Glu IIe Glu Lys Leu Phe Gln Ser Val Ala Gln Cys Cys Met Gly

1685

1690

1695

Gln Lys Gln Ala Gln Gln Val Met Glu Gly Thr Gly Ala Ser

1700

1705

1710.

<210> 59

<211> 5178

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<400> 59

60 atgliggcot glotgcaage tigigcaggg agigtitote aggagetate agaaactate cicaccatgg tagccaatig cagtaatgit atgaataagg ccagacaacc accaccigga 120 gttatgccaa aaggacgtcc tcctagtgct agcagcttag atgccatttc tcctgttcag 180 attgaccete tigetggaat gacatetett agtalaggig giteagetge eceteaeaee 240 cagagitatec agggititice tecaaattig ggitetgeat teagtacece teagteacea 300 gcaaaagcat ticcacccct ticaaccccc aatcagacca cigcaticag iggiatigga 360 ggactitcat cacagcticc agtaggtggt cttggcacag gcagcctgac tggtatagga 420 actggtgctc ttggactccc tgcagtgaat aacgaccctt ttgtacagag gaaactgggc 480 acctetggae tgaateagee tacatteeag cagagtaaga tgaaacctte ggaettgtet 540 caggigiggc cagaggcaaa ccagcaciii agiaaagaga tagaigaiga agcaaacagc 600 tatitccage gaatatataa teateeacea cateeaacea tgtetgtiga tgaggtatta 660 720 gaaatgctgc agagatttaa agactctact ataaagaggg aacgagaagt atttaactgt atgctaagga actigitiga agaatatcgi tittiticcc agiatcciga taaagagita 780 catataacag cctgcctatt tggtggtata attgagaaag gactggtcac ttacatggca 840 ctaggictgg ctctacgata tgitcttgaa gccitacgca agccititgg atccaaaatg 900 tattatticg ggattgctgc actagataga titaaaaaca gattgaagga ctatccccag 960 tatigicaac attiggetic tateagicae titatgeaat tiecaeatea titaeaggag 1020

tatatigagi alggacagca gictagagai cciccigiga aaaigcaagg cictatcaca 1080 acccctggaa gtattgcact ggctcaggcc caggctcagg cccaggttcc agcaaaagct 1140 cctcttgctg gtcaagttag cactatggta accacctcaa caactaccac tgttgctaaa 1200 acggitacgg icaccaggcc aaciggagic agciilaaga aagaigigcc acciiciati 1260 aatactacaa atatagatac giigciigig gccacagatc aaacigagag aatigiggag 1320 ccccagaaa atatccagga gaaaattgct tttattttca ataatctctc acagtcaaat 1380 atgacacaaa aggitgaaga gctaaaggaa acggigaaag aagaatttat gcctigggit 1440 tcacagtatc tggttatgaa gagagtcagt attgagccaa actttcatag cctgtattca 1500 aactteetig acaegetgaa gaateetgaa titaacaaga iggitelgaa igagaeetae 1560 agaaacatta aagtgeteet gacetetgat aaagetgeag ceaatttete agategitet 1620 tigcigaaga aciigggaca liggciagga algaicacai lagciaaaaa caaacccaic 1680 ttacacactg acttggatgt gaaatcattg ctgctagagg cttatgttaa aggacaacaa 1740 gaatigetet algiagigee citigitgee aaagtellag aaletageal teglagigig 1800 gittitiagge caccaaacce tiggacaatg geaattatga atgiattage tgagetacat 1860 caggagcatg actiaaagti aaactigaag titgaaatcg aggitcicig caagaaccti 1920 gcattagaca tcaatgagct aaaacctgga aacctcctaa aggataaaga tcgcctgaag 1980 aatttagatg agcaactete tgeteeaaag aaagatgtea agcageeaga agaacteeet 2040 cccatcacaa ccacaacaac ttctactaca ccagctacca acaccactig tacagccacg 2100 giliccaccae agecacagia cagetaccae gacaicaaig icialiccei igegggelig 2160 gcaccacaca tiactotgaa tocaacaatt contigtito aggoccatoo acagtigaag 2220 cagigigige gicaggeaat igaacggget giccaggage iggiccatee igiggiggat 2280 cgatcaatta agattgccat gactacttgt gagcaaatag tcaggaagga ttttgccctg 2340 gattcggagg aatcicgaat gcgaatagca gctcatcaca tgatgcgtaa cttgacagct 2400 ggaatggcta tgattacaig cagggaacct tigcicatga gcataictac caacttaaaa 2460 aacagtttig cctcagccct tcgtactgct tccccacaac aaagagaaat gatggatcag 2520 gcagcigcic aattagcica ggacaatigi gagtiggcii gcigiittai icagaagaci 2580 gcagtagaaa aagcaggccc tgagatggac aagagattag caactgaatt tgagctgaga 2640 aaacaigcia ggcaagaagg acgcagaiac igigaiccig iigiittaac alalcaagci 2700

gaacggatgc cagagcaaat caggctgaaa gttggtggtg tggacccaaa gcagttggct 2760 gittatgaag agittigcacg caatgitect ggetiettae etacaaatga ettaagteag 2820 cccacgggat tittagccca gcccatgaag caagctiggg caacagatga tgtagctcag 2880 attlatgata agigiatiac agaaciggag caacaiciac aigccaicce accaacitig 2940 gccatgaacc ctcaagctca ggctcttcga agtctcttgg aggttgtagt tttatctcga 3000 aacteteggg-atgecatage tgetettgga ttgetecaaa aggetgtaga gggettaeta 3060 gatgccacaa gtggtgctga tgctgacctt ctgctgcgct acagggaatg ccacctcttg 3120 gicciaaaag cicigcagga iggccgggca taigggicic caiggigcaa caaacagaic 3180 acaaggigcc taatigaatg tcgagatgaa tataaatata atgtggaggc tgtggagctg 3240 ctaaticgca atcattiggt taatatgcag cagtatgatt ticacctagc gcagtcaatg 3300 gagaatggct taaactacat ggctgtggca titigctatgc agitagtaaa aatcctgctg 3360 gtggatgaaa ggagtgtigc tcatgitaci gaggcagatc tgitccacac cattgaaacc 3420 ctcatgagga ttaatgctca ttccagaggc aatgctccag aaggattgtc ccagctgatg 3480 gaagtagtgc gatccaacta tgaagcaatg attgatcgtg ctcatggagg cccaaacttt 3540 atgatgcatt ctgggatctc tcaagcctca gagtatgatg accctccagg cctgagggag 3600 aaggcagagt atcttctgag ggaatgggtg aatctctacc attcagcagc agctggccgc 3660 gacagtacca aagctitete igeatitgii ggacagaige accageaagg aatacigaag 3720 accgatgate teataacaag gitetitegi etgigtaetg aaatgigigi igaaateagi 3780 taccgtgctc aggctgagca gcagcacaat cctgctgcca atcccaccat gatccgagcc 3840 aagtgctate acaacetgga tgcctttgtt cgactcattg cactgctcgt gaaacactca 3900 ggggaggcca ccaacactgt cacaaagatt aatctgctga acaaggtcct tggtatagta 3960 gigggagite teeticagga teatgaigti egicagagig aatticagea acticectae 4020 categaatti tiaicaigei tetetiggaa eteaaigeae eigageaigi giiggaaace 4080 attaattice agacactiae agetticige aatacatice acateligag geelaccaaa 4140 gcicciggci tigialatgc ciggcitgaa cigatticcc aleggalati tattgcaaga 4200 atgctggcac atacgccaca gcagaagggg tggcctatgt atgcacagct actgattgat 4260 ttattcaaat atttagcgcc tttccttaga aatgtggaac tcaccaaacc tatgcaaatc 4320 ctctacaagg gcacittaag agigcigcig gitciitigc aigailicce agagitceit 4380

itigatiacc attatgggit cigigatgig atcccaccia attgiatcca gitaagaaat 4440 itigatcciga gigccittcc aagaaacatg aggctccccg acccattcac tectaatcia 4500 aaggiggaca tgitgagiga aattaacati gctccccga tictcaccaa titcactgga 4560 giaatgccac cicagitcaa aaaggattig gattcctatc tiaaaaactcg atcaccagic 4620 actitcctgi cigatcigcg cagcaaccia caggiatcca atgaaccigg gaatcgctac 4680 aacctccagc tcatcaatgc actggigcic tatgicgga cicaggccat tgcgcacatc 4740 cacaacaagg gcagcacacc ticaatgagc accatcactc actcagcaca catggatatc 4800 ticcagaati tggctgigga citiggacaci gagggicgci atcititti gaatgcaatt 4860 gcaaaatcagc tccggtaccc aaatagccac actcactact tcagtigcac catgctgtac 4920 cittitgcag aggccaatac ggaagccatc caagaacaga tcacaagagt tctctiggaa 4980 cggttgattg taaataggcc acatccttgg ggtctictta ttaccticat tgagctgatt 5040 aagitaticc agtcggicgc acagtgctgc atgggacaga agcaggcca gcaagtaatg 5160 gaagggacag gtgccagt

<210> 60

<211> 5457

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (8).. (5185)

<220>

<221> sig peptide

<222> (8).. (46)

<220>

<221> mat peptide

<222> (47).. (5185)

<400> 60

ggcgaca atg ttg gcc tgt ctg caa gct tgt gca ggg agt gtt tct cag 49 Met Leu Ala Cys Leu Gln Ala Cys Ala Gly Ser Val Ser Gln -13-10-5gag cta tca gaa act atc ctc acc atg gta gcc aat tgc agt aat gtt 97 Glu Leu Ser Glu Thr Ile Leu Thr Met Val Ala Asn Cys Ser Asn Val 5 10 15 atg aat aag gcc aga caa cca cca cct gga gtt atg cca aaa gga cgt 145 Met Asn Lys Ala Arg Gln Pro Pro Pro Gly Val Met Pro Lys Gly Arg 20 25 30 cct cct agt gct agc agc tta gat gcc att tct cct gtt cag att gac 193 Pro Pro Ser Ala Ser Ser Leu Asp Ala Ile Ser Pro Val Gln Ile Asp 35 40 45 cct ctt gct gga atg aca tct ctt agt ata ggt ggt tca gct gcc cct 241 Pro Leu Ala Gly Met Thr Ser Leu Ser Ile Gly Gly Ser Ala Ala Pro 50 55 60 65 cac acc cag agt atg cag ggt tit cct cca aat tig ggt tct gca tic 289 His Thr Gln Ser Met Gln Gly Phe Pro Pro Asn Leu Gly Ser Ala Phe 70 75 80 agt acc cct cag tca cca gca aaa gca ttt cca ccc ctt tca acc ccc 337 Ser Thr Pro Gln Ser Pro Ala Lys Ala Phe Pro Pro Leu Ser Thr Pro 85 90 95 aat cag acc act gca tic agt ggt att gga gga cit ica ica cag cit 385

Asn Gln Thr Thr Ala Phe Ser Gly Ile Gly Gly Leu Ser Ser Gln Leu

		100					105					110			٠	
cca	gta	ggt	ggt	ctt	ggc	aca	ggc	agc	ctg	ac t	ggt	ata	gga	act	ggt	433
Pro	Val	Gly	Gly	Leu	Gly	Thr	Gly	Ser	Leu	Thr	Gly	Ile	Gly	Thr	Gly	
	115					120					125					
gc t	ctt	gga	ctc	cct	gca	gtg	aat	aac	gac	cct	ttt	gta	cag	agg	aaa	481
Ala	Leu	Gly	Leu	Pro	Ala	Val	Asn	Asn	Asp	Pro	Phe	Val	Gln	Arg	Lys	
130					135					140					145	
ctg	ggc	acc	tct	gga	ctg	aat	cag	cct	aca	ttc	cag	cag	agt	aag	atg	529
Leu	Gly	Thr	Ser	Gly	Leu	Asn	Gln	Pro	Thr	Phe	Gln	Gln	Ser	Lys	MeT	
				150					155					160		
aaa	cct	tcg	gac	ttg	tct	cag	gtg	t gg	cca	gag	gca	aac	cag	cac	ttt	577
Lys	Pro	Ser	Asp	Leu	Ser	Gln	Val	Trp	Pro	Glu	Ala	Asn	Gln	His	Phe	
			165					170					175			
agt	aaa	gag	ata	gat	gat	gaa	gca	aac	agc	tat	ttc	cag	cga	ata	tat	625
Ser	Lys	Glu	Ile	Asp	Asp	Glu	Ala	Asn	Ser	Tyr	Phe	Gln	Arg	Ile	Tyr	
		180					185					190				
aat	cat	cca	cca	cat	cca	acc	atg	tct	gtt	gat	gag	gta	tta	gaa	atg	673
Asn	His	Pro	Pro	His	Pro	Thr	Met	Ser	Val	Asp	Glu	Val	Leu	Glu	MeT	
	195	5				200	)				205					
ctg	g cag	g aga	t t t 1	t aaa	gac	tct	act	ata	aag	gagg	g gaa	cga	a gaa	gta	ttt	721
Lei	Gli	n Arg	g Phe	e Lys	Asp	Sei	Thi	· Ile	Lys	Arg	g Glu	i Arg	g Glu	ı Val	Phe	
210	)				215	•				220	)				225	
aa	c tg	t ata	g cta	a agg	g aac	tts	gtt	t gaa	gaa	a ta	t cg	tt	t tt	cc	c cag	769
As	n Cy	s Me	t Le	u Ar	g Asr	Le	u Pho	e Glu	ı Glu	и Ту	r Ar	g Ph	e Phe	e Pro	o Gln	
				230	0				23	5				24	0	
t a	t cc	t ga	t aa	a ga	gtta	a ca	t at	a aca	a gc	c tg	c ct	a tt	t gg	t gg	t ata	817
Тy	r Pr	o As	p Ly	s G1	u Lei	u Hi	s II	e Th	r Al	a Cy	s Le	u Ph	e Gl	y G1	y Ile	
			24	-5				25	0				25	5		

att	gag	aaa	gga	ctg	gtc	ac t	tac	atg	gca	cta	ggt	ctg	gc t	cta	cga	865
Ile	Glu	Lys	Gly	Leu	Val	Thr	Туг	Met	Ala	Leu	Gly	Leu	Ala	Leu	Arg	
		260					265					270				
tat	gtt	ctt	gaa	gcc	t t a	cgc	aag	cct	t t t	gga	tcc	aaa	atg	tat	tat	913
Туг	Val	Leu	Glu	Ala	Leu	Arg	Lys	Pro	Phe	Gly	Ser	Lys	Met	Tyr	Tyr	
	275			•		280					285					
ttc	ggg	at t	gct	gca	cta	gat	aga	t t t	aaa	aac	aga	ttg	aag	gac	tat	961
Phe	Gly	He	Ala	Ala	Leu	Asp	Arg	Phe	Lys	Asn	Arg	Leu	Lys	Asp	Tyr	
290					295					300					305	
ccc	cag	tat	tgt	caa	cat	ttg	gct	tct	atc	agt	cac	ttt	atg	caa	ttt	1009
Pro	Gln	Tyr	Cys	Gln	His	Leu	Ala	Ser	Ile	Ser	His	Phe	Met	Gln	Phe	
				310					315					320		
cca	cat	cat	t t a	cag	gag	tat	att	gag	tat	gga	cag	cag	tct	aga	gat	1057
Pro	His	His	Leu	Gln	Glu	Tyr	Ile	Glu	Tyr	Gly	Gln	Gln	Ser	Arg	Asp	
			325					330					335			
cct	cct	gtg	aaa	atg	caa	ggc	tct	atc	aca	acc	cct	gga	agt	att	gca	1105
Pro	Pro	Val	Lys	Met	Gln	Gly	Ser	Ile	Thr	Thr	Pro	Gly	Ser	Ile	Ala	
		340					345					350				
ctg	gci	cag	gcc	cag	gc t	cag	gcc	cag	gtt	cca	gca	aaa	gc t	cct	ctt	1153
Leu	Ala	Gln	Ala	Gln	Ala	Gln	Ala	Gln	Val	Pro	Ala	Lys	Ala	Pro	Leu	
	355					360					365					
gct	ggt	caa	gtt	agc	act	atg	gta	acc	acc	tca	aca	act	acc	act	gtt	1201
Ala	Gly	Gln	Val	Ser	Thr	Met	Val	Thr	Thr	Ser	Thr	Thr	Thr	Thr	Val	
370	<b>!</b>				375					380	)				385	
gct	aaa	ace	gti	ace	gtc	acc	agg	cca	act	gga	gto	ago	ttt	aag	aaa	1249
Ala	Lys	Thi	Val	Thi	Val	Thr	Are	g Pro	Th	Gly	/ Val	Sei	r Phe	Lys	Lys	
				390	)				399	5				400	)	
gat	gts	z cca	a cc	t to	tati	aat	aci	t aca	aa	t ata	a gai	Laci	gtt	z cti	gtg	1297

Asp	Val	Pro	Pro	Ser	He	Asn	Thr	Thr	Asn	He	Asp	Thr	Leu	Leu	Val	
			405					410					415			
gcc	aca	gat	caa	act	gag	aga	att	gtg	gag	ccc	cca	gaa	aat	atc	cag	1345
Ala	Thr	Asp	Gln	Thr	Glu	Arg	Ile	Val	Glu	Pro	Pro	Glu	Asn	Ile	Gln	
		420					425					430				
gag	aaa	at t	gct	ttt	att	ttc	aat	aat	ctc	tca	cag	tca	aat	atg	aca	1393
Glu	Lys	He	Ala	Phe	Ile	Phe	Asn	Asn	Leu	Ser	Gln	Ser	Asn	Met	Thr	
	435					440					445					
caa	aag	gtt	gaa	gag	cta	aag	gaa	acg	gtg	aaa	gaa	gaa	ttt	atg	cct	1441
Gln	Lys	Val	Glu	Glu	Leu	Lys	Glu	Thr	Val	Lys	Glu	Glu	Phe	Met	Pro	
450					455					460					465	
t gg	gtt	tca	cag	tat	ctg	gt t	atg	aag	aga	gtc	agt	att	gág	cca	aac	1489
Trp	Val	Ser	Gln	Tyr	Leu	Val	Met	Lys	Arg	Val	Ser	Ile	Glu	Pro	Asn	
				470					475		ė			480		
ttt	cat	agc	ctg	tat	tca	aac	ttc	ctt	gac	acg	ctg	aag	aat	cct	gaa	1537
Phe	His	Ser	Leu	Tyr	Ser	Asn	Phe	Leu	Asp	Thr	Leu	Lys	Asn	Pro	Glu	
			485					490					495			
ttt	aac	aag	atg	gtt	ctg	aat	gag	acc	tac	aga	aac	att	aaa	gtg	ctc	1585
Phe	Asn	Lys	Met	Val	Leu	Asn	Glu	Thr	Tyr	Arg	Asn	He	Lys	Val	Leu	
		500					505					510				
ctg	acc	tct	gat	aaa	gc t	gca	gcc	aat	ttc	tca	gat	cgt	tct	ttg	ctg	1633
Leu	Thr	Ser	Asp	Lys	Ala	Ala	Ala	Asn	Phe	Ser	Asp	Arg	Ser	Leu	Leu	
	515					520					525					
aag	aac	ttg	gga	cat	tgg	cta	gga	atg	atc	aca	tta	gc t	aaa	aac	aaa	1681
Lys	Asn	Leu	Gly	His	Trp	Leu	Gly	Met	He	Thr	Leu	Ala	Lys	Asn	Lys	
530					535					540					545	
ccc	ato	tta	cac	act	gac	ttg	gat	gtg	aaa	tca	ttg	ctg	cta	gag	gct	1729
Pro	He	Leu	His	Thr	Asp	Leu	Asp	Val	Lys	Ser	Leu	Leu	Leu	Glu	Ala	

				550					555					560		
tat	gtt	aaa	gga	caa.	caa	gaa	ttg	ctc	tat	gta	gtg	ccc	ttt	gtt	gcc	1777
Tyr	Val	Lys	Gly	Gln	Gln	Glu	Leu	Leu	Tyr	Val	Val	Pro	Phe	Val	Ala	
			565					570					575			
aaa	gtc	t t a	gaa	tct	agc	a t t	cgt	agt	gtg	gtt	t t t	agg	cca	cca	aac	1825
Lys	Val	Leu	Glu	Ser	Ser	Ιlе	Arg	Ser	Val	Val	Phe	Arg	Pro	Pro	Asn	
		580					585					590				
												•				
cct	tgg	aca	atg	gca	att	atg	aat	gta	tta	gct	gag	cta	cat	cag	gag	1873
Pro	Trp	Thr	Me t	Ala	He	Met	Asn	Val	Leu	Ala	Glu	Leu	His	Gln	Glu	
	595					600					605					
cat	gac	tta	aag	tta	aac	ttg	aag	ttt	gaa	atc	gag	gtt	ctc	tgc	aag	1921
His	Asp	Leu	Lys	Leu	Asn	Leu	Lys	Phe	Glu	Ile	Glu	Val	Leu	Cys	Lys	
610					615					620					625	
aac	ctt	gca	tta	gac	atc	aat	gag	cta	aaa	cct	gga	aac	ctc	cta	aag	1969
Asn	Leu	Ala	Leu	Asp	Ile	Asn	Glu	Leu	Lys	Pro	Gly	Asn	Leu	Leu	Lys	
				630					635					640		
gàt	aaa	gat	cgc	ctg	aag	aat	t t a	gat	gag	caa	ctc	tct	gc t	cca	aag	2017
Asp	Lys	Asp	Arg	Leu	Lys	Asn	Leu	Asp	Glu	Gln	Leu	Ser	Ala	Pro	Lys	
			645					650					655			
aaa	gat	gtc	aag	cag	cca	gaa	gaa	ctc	cct	ccc	atc	aca	acc	aca	aca	2065
Lys	Asp	Val	Lys	Gln	Pro	Glu	Glu	Leu	Pro	Pro	He	Thr	Thr	Thr	Thr	
		660					665					670				
act	tct	act	aca	cca	gct	acc	aac	acc	act	tgt	aca	gcc	acg	gtt	cca	2113
Thr	Ser	Thr	Thr	Pro	Ala	Thr	Asn	Thr	Thr	Cys	Thr	Ala	Thr	Val	Pro	
	675					680	)				685					
cca	cag	cca	cag	tac	ago	tac	cac	gac	ato	aat	gtc	tat	tcc	ctt	gcg	2161
Pro	Gln	Pro	Gln	Туг	Sei	Tyr	His	Asp	Ile	Asn	Val	Tyr	Ser	Leu	Ala	

690	695	700	705
ggc ttg gca cca cac	att act ctg a	aat cca aca att ccc	ttg ttt cag 2209
Gly Leu Ala Pro His	Ile Thr Leu A	Asn Pro Thr Ile Pro I	Leu Phe Gln
710		715	720
gcc cat cca cag ttg	aag cag tgt g	gtg cgt cag gca att i	gaa cgg gct 2257
Ala His Pro Gln Leu	Lys Gln Cys V	Val Arg Gln Ala Ile (	Glu.Arg Ala
725		730	735
gtc cag gag ctg gtc	cat cct gtg g	gtg gat cga tca att	aag att gcc 2305
Val Gin Glu Leu Val	His Pro Val	Val Asp Arg Ser Ile	Lys Ile Ala
740	745	750	
atg act act tgt gag	caa ata gtc	agg aag gat tit gcc	ctg gat tcg 2353
Met Thr Thr Cys Glu	Gln Ile Val	Arg Lys Asp Phe Ala	Leu Asp Ser
755	760	765	
gag gaa tot oga atg	g cga ata gca	gct cat cac atg atg	cgt aac ttg 2401
Glu Glu Ser Arg Met	Arg Ile Ala	Ala His His Met Met	Arg Asn Leu
770	775	780	785
aca gct gga atg gct	atg att aca	tgc agg gaa cct ttg	ctc atg agc 2449
Thr Ala Gly Met Ala	Met Ile Thr	Cys Arg Glu Pro Leu	Leu Met Ser
790	)	795	800
ata tet ace aac tta	a aaa aac agt	ttt gcc tca gcc ctt	cgt act gct 2497
lle Ser Thr Asn Le	u Lys Asn Ser	Phe Ala Ser Ala Leu	Arg Thr Ala
805		810	815
tcc cca caa caa ag	a gaa atg atg	gat cag gca gct gct	caa tta gct 2545
Ser Pro Gln Gln Ar	g Glu Met Met	Asp Gin Ala Ala Ala	Gln Leu Ala
820	825	830	
cag gac aat tgt ga	g itg gci igc	tgt ttt att cag aag	act gca gta 2593
Gln Asp Asn Cys Gl	u Leu Ala Cys	Cys Phe Ile Gln Lys	Thr Ala Val
835	840	845	

gaa	aaa	gca	ggc	c'c t	gag	atg	gac	aag	aga	t t a	gca	ac t	gaa	ttt	gag	2641
Glu	Lys	Ala	Gly	Pro	Glu	Met	Asp	Lys	Arg	Leu	Ala	Thr	Glu	Phe	Glu	
850					855					860					865	
ctg	aga	aaa	cat	gc t	agg	caa	gaa	gga	cgc	aga	tac	tgt	gat	cct	gtt	2689
Leu	Arg	Lys	His	Ala	Arg	Gln	Glu	Gly	Arg	Arg	Tyr	Cys	Asp	Pro	Val	
		•		870					875					880		
gtt	t t a	aca	tat	caa	gct	gaa	cgg	atg	cca	gag	caa	atc	agg	ctg	aaa	2737
Val	Leu	Thr	Tyr	Gln	Ala	Glu	Arg	Me t	Pro	Glu	Gln	He	Arg	Leu	Lys	
			885					890					895			
gtt	ggt	ggt	gtg	gac	cca	aag	cag	ttg	gct	gtt	tat	gaa	gag	ttt	gca	2785
Val	Gly	Gly	Val	Asp	Pro	Lys	Gln	Leu	Ala	Val	Tyr	Glu	Glu	Phe	Ala	
		900					905					910				
cgc	aat	gtt	cct	ggc	ttc	t t a	cct	aca	aat	gac	tta	agt	cag	ccc	acg	2833
Arg	Asn	Val	Pro	Gly	Phe	Leu	Pro	Thr	Asn	Asp	Leu	Ser	Gln	Pro	Thr	
	915					920					925					
gga	ttt	tta	gcc	cag	ссс	atg	aag	caa	gct	tgg	gca	aca	gat	gat	gta	2881
Gly	Phe	Leu	Ala	Gln	Pro	Met	Lys	Gln	Ala	Trp	Ala	Thr	Asp	Asp	Val	
930					935					940	•				945	
gc t	cag	att	tat	gat	aag	tgt	att	aca	gaa	ctg	gag	caa	cat	cta	cat	2929
Ala	Gln	Ile	Туг	Asp	Lys	Cys	Ile	Thr	Glu	Leu	Glu	Gln	His	Lev	His	
				950	1				955	•				960	)	*
gco	ato	cca	cca	a act	ttg	g gcc	atg	aac	cct	caa	gct	cag	g gc	cti	cga	2977
Ala	Ιle	Pro	Pro	Thr	Let	ıAla	Met	Asn	Pro	Glr	ı Ala	Glr	n Ala	a Lei	ı Arg	
			968	5				970	)				97	5		
agt	cto	c ttg	g ga	ggti	gta	a gt	ttta	tet	cga	a aa	ctct	. cg	g ga	i gc	c ata	3025
Sei	r Lei	u Lei	u Gl	u Va	l Va	l Va	l Lei	ı Sei	Ar	g Ası	n Sei	Ar	g As	p Al	a Ile	
		980	0				988	5				99	0			
gc	t gc	t ct	t gg	a tt	g ct	с са	a aas	g gc	t gt	a ga	g gg	c tt	a ct	a ga	t gcc	3073

Ala Ala Leu Gly Leu Leu	Gln Lys Ala Val Glu	Gly Leu Leu Asp Ala
995	1000	1005
aca agt ggt gct gat gct	gac ctt ctg ctg cgc	tac agg gaa tgc cac 3121
Thr Ser Gly Ala Asp Ala	Asp Leu Leu Leu Arg	Tyr Arg Glu Cys His
1010 101	5 102	1025
ctc ttg gtc cta aaa gct	ctg cag gat ggc cgg	g gca tat ggg tct cca 3169
Leu Leu Val Leu Lys Ala	Leu Gln Asp Gly Arg	g Ala Tyr Gly Ser Pro
1030	1035	1040
tgg tgc aac aaa cag atc	aca agg tgc cta at	t gaa tgt cga gat gaa 3217
Trp Cys Asn Lys Gin Ile	e Thr Arg Cys Leu Ile	e Glu Cys Arg Asp Glu
1045	1050	1055
tat aaa tat aat gig gag	g gct gtg gag ctg cta	a att cgc aat cat ttg 3265
Tyr Lys Tyr Asn Val Glu	ı Ala Val Glu Leu Le	u Ile Arg Asn His Leu
1060	1065	1070
gtt aat atg cag cag ta	t gat tit cac cta gc	g cag tca atg gag aat 3313
Val Asn Met Gln Gln Ty	r Asp Phe His Leu Al	a Gln Ser Met Glu Asn
1075	1080	1085
ggc tta aac tac atg gc	t gtg gca ttt gct at	g cag tta gta aaa atc 3361
Gly Leu Asn Tyr Met Al	a Val Ala Phe Ala Me	t Gln Leu Val Lys Ile
1090 10	95 11	00 1105
ctg ctg gtg gat gaa ag	g agt gtt gct cat gt	t act gag gca gat ctg 3409
Leu Leu Val Asp Glu Ar	g Ser Val Ala His Va	ıl Thr Glu Ala Asp Leu
1110	1115	1120
ttc cac acc att gaa ac	cctc atg agg att ag	at gct cat tcc aga ggc 3457
Phe His Thr Ile Glu Th	ır Leu Met Arg Ile As	sn Ala His Ser Arg Gly
1125	1130	1135
aat got oca gaa gga tt	tg tcc cag ctg atg g	aa gta gtg cga tcc aac 3505
Asn Ala Pro Glu Gly Le	eu Ser Gln Leu Met G	lu Val Val Arg Ser Asn

tat gaa gca atg att gat cgt gct cat gga ggc cca aac ttt atg atg Tyr Glu Ala Met Ile Asp Arg Ala His Gly Gly Pro Asn Phe Met MeT cat tot ggg ato tot caa gcc toa gag tat gat gac cot coa ggc ctg His Ser Gly Ile Ser Gln Ala Ser Glu Tyr Asp Asp Pro Pro Gly Leu agg gag aag gca gag tat ctt ctg agg gaa tgg gtg aat ctc tac cat Arg Glu Lys Ala Glu Tyr Leu Leu Arg Glu Trp Val Asn Leu Tyr His tca gca gca gct ggc cgc gac agt acc aaa gct ttc tct gca ttt gtt Ser Ala Ala Ala Gly Arg Asp Ser Thr Lys Ala Phe Ser Ala Phe Val gga cag atg cac cag caa gga ata ctg aag acc gat gat ctc ata aca Gly Gln Met His Gln Gln Gly Ile Leu Lys Thr Asp Asp Leu Ile Thr agg tto ttt ogt otg tgt act gaa atg tgt gtt gaa atc agt tac ogt Arg Phe Phe Arg Leu Cys Thr Glu Met Cys Val Glu Ile Ser Tyr Arg get cag get gag cag cac aat eet get gee aat eee atg ate Ala Gln Ala Glu Gln Gln His Asn Pro Ala Ala Asn Pro Thr Met Ile cga gcc aag tgc tat cac aac ctg gat gcc tit gtt cga ctc att gca Arg Ala Lys Cys Tyr His Asn Leu Asp Ala Phe Val Arg Leu Ile Ala ctg ctc gtg aaa cac tca ggg gag gcc acc aac act gtc aca aag att Leu Leu Val Lys His Ser Gly Glu Ala Thr Asn Thr Val Thr Lys Ile 

aat	ctg	ctg	aac	aag	gtc	ctt	ggt	ata	gta	gtg	gga	gtt	ctc	ctt	cag	3985
Asn	Leu	Leu	Asn	Lys	Val	Leu	Gly	He	Val	Val	Gly	Val	Leu	Leu	Gln	
		1300	)				1305	j				1310	)			
gat	cat	gat	gţţ	cgt	cag	agt	gaa	ttt	cag	caa	ctt	ccc	tac	cat	cga	4033
Asp	His	Asp	Val	Arg	Gln	Ser	Glu	Phe	Gln	Gln	Leu	Pro	Tyr	His	Arg	
	1315	5				1320	)				1325	5				
att	ttt	atc	atg	ctt	ctc	ttg	gaa	ctc	aat	gca	cct	gag	cat	gtg	ttg	4081
He	Phe	He	Met	Leu	Leu	Leu	Glu	Leu	Asn	Ala	Pro	Glu	His	Val	Leu	
1330	)				1335	5				1340	)				1345	
gaa	acc	att	aat	ttc	cag	aca	ctt	aca	gc t	ttc	tgc	aat	aca	ttc	cac	4129
Glu	Thr	Ile	Asn	Phe	Gln	Thr	Leu	Thr	Ala	Phe	Cys	Asn	Thr	Phe	His	
				135	0				135	5				1360	)	
atc	ttg	agg	cct	acc	aaa	gc t	cct	ggc	ttt	gta	tat	gcc	t gg	ctt	gaa	4177
Ile	Leu	Arg	Pro	Thr	Lys	Ala	Pro	Gly	Phe	Val	Tyr	Ala	Trp	Leu	Glu	
			136	5				137	0				137	5	-	
ctg	att	tcc	cat	cgg	ata	ttt	att	gca	aga	atg	ctg	gca	cat	acg	cca	4225
Leu	He	Ser	His	Arg	Ile	Phe	He	Ala	Arg	Met	Leu	Ala	His	Thr	Pro	
		138	0				138	5				139	0			
cag	cag	aag	ggg	tgg	cct	atg	tat	gca	cag	cta	ctg	att	gat	tta	ttc	4273
Gln	Gln	Lýs	Gly	Trp	Pro	Met	Tyr	Ala	Gln	Leu	Leu	He	Asp	Leu	Phe	
	139	5				140	0				140	5				
aaa	tat	tta	gcg	cct	ttc	ctt	aga	aat	gte	g gaa	cto	aco	aaa	cct	atg	4321
Lys	Tyr	Let	ıAla	Pro	Phe	Leu	ı Arg	g Asn	Val	Glu	Leu	Thi	Lys	Pro	MeT	
141	0				141	. 5				142	20				1425	
caa	ato	cto	tac	c aag	g ggo	act	tta	a aga	gtg	gcte	ctg	ggt	t cti	tte	g cat	4369
Gli	ı Ile	e Lei	ј Ту	r Ly:	s Gly	/ Thi	r Lei	ı Arê	y Val	l Lei	ı Let	ı Va	l Lei	ı Lei	His	
				143	30				143	35				144	10	
ga	t tte	c coa	a ga	e tt	c ct	t tg	t ga	t tac	c ca	t tai	i gg:	z tt	c tg	t gai	tgtg	4417

Asp Phe Pro Glu Phe Leu Cys Asp Tyr His Tyr Gly Phe Cys Asp Val atc cca cct aat tgt atc cag tta aga aat ttg atc ctg agt gcc tit lle Pro Pro Asn Cys Ile Gln Leu Arg Asn Leu Ile Leu Ser Ala Phe cca aga aac atg agg ctc ccc gac cca ttc act cct aat cta aag gtg Pro Arg Asn Met Arg Leu Pro Asp Pro Phe Thr Pro Asn Leu Lys Val gac atg tig agt gaa att aac att gct ccc cgg att ctc acc aat ttc Asp Met Leu Ser Glu Ile Asn Ile Ala Pro Arg Ile Leu Thr Asn Phe act gga gta atg cca cct cag ttc aaa aag gat ttg gat icc tat ctt Thr Gly Val Met Pro Pro Gln Phe Lys Lys Asp Leu Asp Ser Tyr Leu aaa act cga tca cca gtc act ttc ctg tct gat ctg cgc agc aac cta Lys Thr Arg Ser Pro Val Thr Phe Leu Ser Asp Leu Arg Ser Asn Leu cag gta tcc aat gaa cct ggg aat cgc tac aac ctc cag ctc atc aat Gln Val Ser Asn Glu Pro Gly Asn Arg Tyr Asn Leu Gln Leu Ile Asn gca ctg gtg ctc tat gtc ggg act cag gcc att gcg cac atc cac aac Ala Leu Val Leu Tyr Val Gly Thr Gln Ala Ile Ala His Ile His Asn aag ggc agc aca cct tca atg agc acc atc act cac tca gca cac atg Lys Gly Ser Thr Pro Ser Met Ser Thr Ile Thr His Ser Ala His MeT gat atc ttc cag aat ttg gct gtg gac ttg gac act gag ggt cgc tat Asp Ile Phe Gln Asn Leu Ala Val Asp Leu Asp Thr Glu Gly Arg Tyr

				1590	)				1595	j				1600	)	
ctc	ttt	ttg	aat	gca	att	gca	aat	cag	ctc	cgg	tac	cca	aat	agc	cac	4897
Leu	Phe	Leu	Asn	Ala	Ile	Ala	Asn	Gln	Leu	Arg	Tyr	Pro	Asn	Ser	His	
			1605	•				1610	)				1615	5		
act	cac	tac	ttc	agt	tgc	acc	atg	ctg	tac	ctt	ttt	gca	gag	gcc	aat	4945
Thr	His	Tyr	Phe	Ser	Cys	Thr	Met	Leu	Tyr	Leu	Phe	Ala	Glu	Ala	Asn	
		1620	)				1625	5				1630	0			
acg	gaa	gcc	atc	caa	gaa	cag	atc	aca	aga	gtt	ctc	ttg	gaa	cgg	ttg	4993
Thr	Glu	Ala	Ile	Gln	Glu	Gln	Ile	Thr	Arg	Val	Leu	Leu	Glu	Arg	Leu	
	163	ō				1646	)				164	5				
att	gta	aat	agg	cca	cat	cct	t gg	ggt	ctt	ctt	a t t	acc	ttc	a t t	gag	5041
Ile	Val	Asn	Arg	Pro	His	Pro	Trp	Gly	Leu	Leu	He	Thr	Phe	Ile	Glu	
165	)				165	5				166	0				1665	
ctg	att	aaa	aac	cca	gcg	ttt	aag	ttc	t gg	aac	cat	gaa	ttt	gta	cac	5089
Leu	He	Lys	Asn	Pro	Ala	Phe	Lys	Phe	Trp	Asn	His	Glu	Phe	Val	His	
				167	0				167	5				168	0	
tgt	gcc	cca	gaa	atc	gaa	aag	t t a	ttc	cag	tcg	gtc	gca	cag	t gc	t gc	5137
Cys	Ala	Pro	Glu	Ile	Glu	Lys	Leu	Phe	Gln	Ser	Val	Ala	Gln	Cys	Cys	
			168	5				169	0				169	5		
atg	gga	cag	aag	cag	gcc	cag	caa	gta	atg	gaa	ggg	aca	ggt	gcc	agt	5185
Me t	Gly	Gln	Lys	Gln	Ala	Gln	Gln	Val	Met	Glu	Gly	Thr	Gly	Ala	Ser	
		1700	)				1705	i				1710	)			
tag	acga	aac	tgca	tctc	tg t	tgta	cgtg	gt ca	gtct	agag	gto	tcac	tgc	accg	agttca	5245
taa	acte	gact	gaag	gaato	ct t	tcag	gc t c t	t co	tgac	ettte	cca	gcc	ettt	ggtt	tgtggg	530
tat	ctgo	ccc	aact	acte	gtte	gga	cago	c to	ctgi	ict ta	ı tgi	ggg	cacg	ttcc	aaagtt	536
taa	atgo	att	ttt	tgad	ctc 1	t t gg (	caaa	aa t	ttaga	aaga	gci	tgtga	aata	tcat	tttgaa	542
cti	otot	1 2 2 2	taca	at oas	122 :	1222	1222	aa a:	a							545

<210> 61

<211> 453

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 61

Met Lys Leu Leu Val IIe Leu Leu Phe Ser Gly Leu IIe Thr Gly Phe
-15 -5 1

Arg Ser Asp Ser Ser Ser Leu Pro Pro Lys Leu Leu Leu Val Ser

5 10 15

Phe Asp Gly Phe Arg Ala Asp Tyr Leu Lys Asn Tyr Glu Phe Pro His
20 25 30

Leu Gln Asn Phe Ile Lys Glu Gly Val Leu Val Glu His Val Lys Asn
35 40 45

Val Phe Ile Thr Lys Thr Phe Pro Asn His Tyr Ser Ile Val Thr Gly
50 55 60 65

Leu Tyr Glu Glu Ser His Gly Ile Val Ala Asn Ser Met Tyr Asp Ala
70 75 80

Val Thr Lys Lys His Phe Ser Asp Ser Asn Asp Lys Asp Pro Phe Trp

85 90 95

Trp Asn Glu Ala Val Pro Ile Trp Val Thr Asn Gln Leu Gln Glu Asn 100 105 110

Arg Ser Ser Ala Ala Ala Met Trp Pro Gly Thr Asp Val Pro Ile His 115 120 125

Asp Thr Ile Ser Ser Tyr Phe Met Asn Tyr Asn Ser Ser Val Ser Phe
130 135 140 145

Glu Glu Arg Leu Asn Asn Ile Thr Met Trp Leu Asn Asn Ser Asn Pro
150 155 160

Pro	Val	Thr	Phe	Ala	Thr	Leu	Туг	Trp	Glu	Glu	Pro	Asp	Ala	Ser	Gly
			165					170					175		
His	Lys	Tyr	Gly	Pro	Glu	Asp	Lys	Glu	Asn	Met	Ser	Arg	Val	Leu	Lys
		180					185					190			
Lys	Ιle	Asp	Asp	Leu	Ile	Gly	Asp	Leu	Val	Gln	Arg	Leu	Lys	Met	Leu
	195					200					205				
Gly	Leu	Trp	Glu	Asn	Leu	Asn	Val	He	He	Thr	Ser	Asp	His	Gly	Met
210					215					220					225
Thr	Gln	Cys	Ser	Gln	Asp	Arg	Leu	He	Asn	Leu	Asp	Ser	Cys	Ile	Asp
				230					235					240	
His	Ser	Tyr	Туг	Thr	Leu	He	Asp	Leu	Ser	Pro	Val	Ala	Ala	Ile	Leu
			245					250					255		
Pro	Lys	Ile	Asn	Arg	Thr	Glu	Val	Tyr	Asn	Lys	Leu	Lys	Asn	Cys	Ser
		260	1				265			,		270			
Pro	His	Met	Asn	Val	Туг	Leu	Lys	Glu	Asp	Ile	Pro	Asn	Arg	Phe	Tyr
	275					280					285				
Tyr	Gln	His	Asn	Asp	Arg	He	Gln	Pro	Ile	lle	Leu	Val	Ala	Asp	Glu
290	)				295	i				300		•			305
Gly	/ Trp	Th	r Ile	e Val	Leu	Asn	Glu	Ser	Ser	Gln	Lys	Leu	Gly	Asp	His
				310	)				315	5				320	
Gly	у Туі	r Ası	o Ası	n Sei	r Leu	Pro	Ser	Met	His	s Pro	Phe	Leu	Ala	Ala	His
			32	5				330	)				335		
Gl	y Pro	o Al	a Ph	e Hi	s Lys	s Gly	у Туі	Lys	s Hi:	s Ser	Thr	Πle	e Asn	Ile	Val
		34	0				349	5				350	)		
As	p II	е Ту	r Pr	o Me	t Me	t Cy:	s Hi	s II	e Le	u Gly	, Lei	ı Lys	s Pro	His	Pro
	35	5				36	0				369	5			
As	n As	n Gl	y. Th	r Ph	e Gl	y Hi	s Th	гLу	s Cy	s Le	u Lei	ı Va	l Ası	Gli	ı Trp
37	0				37	5				38	0				385

Cys Ile Asn Leu Pro Glu Ala Ile Ala Ile Val Ile Gly Ser Leu Leu
390 395 400

Val Leu Thr Met Leu Thr Cys Leu Ile Ile Ile Met Gln Asn Arg Leu
405 410 415

Ser Val Pro Arg Pro Phe Ser Arg Leu Gln Leu Gln Glu Asp Asp Asp 420 - 425 430

Asp Pro Leu Ile Gly

435

<210> 62

<211> 1359

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

## <400> 62

atgaagitat tagtaatact titgittici ggacttataa ciggittiag aagtgacici 60 tectetagit igecacciaa gitaciacia gialectiig algeticag agetgatial cigaagaaci aigaatitcc tcatciccag aattitatca aagaaggigt tiiggiagag 180 catgitaaaa atgittitat cacaaaaaca titccaaacc actacagiai igigacaggc 240 tigtatgaag aaagccatgg cattgtggct aattccatgt atgatgcagt cacaaagaaa 300 cactificing actionaling caaggateet titingging and august acciating 360 gigaccaatc ageticagga aaacagaica agigcigcig ciaigiggee iggiacigat 420 gtacccattc acgataccat ctcttcctat tttatgaatt acaactcctc agigtcattt 480 gaggaaagac taaataatat tactatgtgg ctaaacaatt cgaacccacc agtcaccttt 540 gcaacactat attgggaaga accagatgca agtggccaca aatacggacc tgaagataaa 600 gaaaacatga gcagagtgtt gaaaaaaata gatgatctta tcggtgactt agtccaaaga 660 cicaagatgi tagggctatg ggaaaatcii aatgtgatca ttacaagtga tcatgggatg 720 780 acccagigii cicaggacag acigataaac ciggalicci gcalcgalca licatactac

acticitatag attigagece agitigetigea atacticeea aaataaatag aacagaggit 840 tataacaaac igaaaaactg tageeeteat atgaatgitt ateecaaga agacatteet 900 aacagatitt attaccaaca taatgatega atteageeea itattitiggi igeegatgaa 960 ggetiggacaa itgigeetaaa igaateatea caaaaaattag gigaceatgg itatgataat 1020 teitigeeta giatgeatee atticiaget geecaeggae etgeattiea caaaggetae 1080 aageatagea caattaacat igiggatatt tatecaatga igigeecacat eetgggatta 1140 aaaceacate eeaataatgg gaeettiggi eatactaagi getigitagi igaceagigg 1200 igeattaate teecagaage eategegatt gitateegit eaetetiggi gitaaceatg 1260 etaacatgee teataataat eatgeagaat agaettieig taeetegiee attitetega 1320 eticagetae aagaagatga igatgateee titaattagg

<210> 63

<211> 2044

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (70).. (1428)

<220>

<221> sig peptide

<222> (70).. (114)

<220>

<221> mat peptide

<222> (115).. (1428)

**<400>** 63

gttc	cgcg	ca t	t gga	.aaga	a gc	gacc	gcgg	cgg	c t gg	gaac	cctg	attg	cte	tcct	tcaa	c 60
gtgt	tcat	t at	g aa	gtt	a t t	a gi	a at	a ct	t tt	gti	t tc	t gg	a ct	t at	a	108
		Ме	t Ly	s Le	u Le	u Va	1 11	e Le	u Le	u Ph	e Se	r Gl	y Le	u Il	e	
		-1	5				-1	0				_	-5			
act	ggt	ttt	aga	agt	gac	tct	tcc	tct	agt	ttg	cca	cct	aag	tta	cta	156
Thr	Gly	Phe	Arg	Ser	Asp	Ser	Ser	Ser	Ser	Leu	Pro	Pro.	Lys	Leu	Leu	
		1				5					10					
cta	gta	tcc	t t t	gat	ggc	ttc	aga	gc t	gat	tat	ctg	aag	aac	tat	gaa	204
Leu	Val	Ser	Phe	Asp	Gly	Phe	Arg	Ala	Asp	Tyr	Leu	Lys	Asn	Tyr	Glu	
15					20					25					30	
ttt	cct	cat	ctc	cag	aat	ttt	atc	aaa	gaa	ggt	gtt	ttg	gta	gag	cat	252
Phe	Pro	His	Leu	Gln	Asn	Phe	Ile	Lys	Glu	Gly	Val	Leu	Val	Glu	His	
				35					40					45		
GTT	AAA	AAT	GTT	TTT	ATC	ACA	AAA	ACA	TTT	CCA	AAC	CAC	TAC	AGT	ATT	300
Val	Lys	Asn	Val	Phe	Ile	Thr	Lys	Thr	Phe	Pro	Asn	His	Tyr	Ser	Ile	
			50					55					60			
gtg	aca	ggc	ttg	tat	gaa	gaa	agc	cat	ggc	att	gtg	gct	aat	tcc	atg	348
Val	Thr	Gly	Leu	Tyr	Glu	Glu	Ser	His	Gly	Ile	Val	Ala	Asn	Ser	MeT	
		65					70				-	75				
tat	gat	gca	gtc	aca	aag	aaa	cac	ttt	tct	gac	tct	aat	gac	aag	gat	396
Tyr	Asp	Ala	Val	Thr	Lys	Lys	His	Phe	Ser	Asp	Ser	Asn	Asp	Lys	Asp	
	80					85					90					
cct	ttt	tgg	t gg	aat	gag	gca	gta	cct	att	t gg	gtg	acc	aat	cag	ctt	444
Pro	Phe	Trp	Trp	Asn	Glu	Ala	Val	Pro	Ile	Trp	Val	Thr	Asn	Gln	Leu	
95					100					105					110	
cag	gaa	aac	aga	tca	agt	gc t	gct	gc t	atg	t gg	cct	ggt	act	gat	gta	492
Gln	Glu	Asn	Αтр	Ser	Ser	Ala	Ala	Ala	Met	Tro	Pro	Glv	Thr	Asn	Val	

				115					120					125		
ссс	att	cac	gat	acc	atc	tct	tcc	tat	ttt	atg	aat	tac	aac	tcc	tca	540
Рго	He	His	Asp	Thr	He	Ser	Ser	Tyr	Phe	Met	Asn	Туг	Asn	Ser	Ser	
			130					135			•		140			
gtg	tca	ttt	gag	gaa	aga	cta	aat	aat	att	ac t	atg	t gg	cta	aac	aat	588
Val	Ser	Phe	Glu	Glu	Arg	Leu	Asn	Asn	He	Thr	Met	Trp	Leu	Asn	Asn	
		145					150					155				
tcg	aac	cca	cca	gtc	acc	t t t	gca	aca	cta	tat	tgg	gaa	gaa	cca	gat	636
Ser	Asn	Pro	Pro	Val	Thr	Phe	Ala	Thr	Leu	Tyr	Trp	Glu	Glu	Pro	Asp	
	160					165					170					
gca	agt	ggc	cac	aaa	tac	gga	cct	gaa	gat	aaa	gaa	aac	atg	agc	aga	684
Ala	Ser	Gly	His	Lys	Tyr	Gly	Pro	Glu	Asp	Lys	Glu	Asn	Met	Ser	Arg	
175					180					185					190	
gtg	ttg	aaa	aaa	ata	gat	gaţ	ctt	atc	ggt	gac	t t a	gtc	caa	aga	ctc	732
Val	Leu	Lys	Lys	Ile	Asp	Asp	Leu	Ile	Gly	Asp	Leu	Val	Gln	Arg	Leu	
				195					200					205		
aag	atg	t t a	ggg	cta	tgg	gaa	aat	ctt	aat	gtg	atc	att	aca	agt	gat	780
Lys	Met	Leu	Gly	Leu	Trp	Glu	Asn	Leu	Asn	Val	Ile	He	Thr	Ser	Asp	
			210					215					220			
cat	ggg	atg	acc	cag	tgt	tct	cag	gac	aga	ctg	ata	aac	ctg	gat	tcc	828
His	Gly	Me t	Thr	Gln	Cys	Ser	Gln	Asp	Arg	Leu	Ile	Asn	Leu	Asp	Ser	
		225			*		230					235				
t gc	atc	gat	cat	tca	tac	tac	ac t	ctt	ata	gat	ttg	agc	cca	gtt	gc t	876
Cys	Ile	Asp	His	Ser	Tyr	Tyr	Thr	Leu	Ile	Asp	Leu	Ser	Pro	Val	Ala	
	240	)				245					250			-		
gca	ata	ctt	ccc	aaa	ata	aat	aga	aca	gag	gtt	tat	aac	aaa	ctg	aaa	924
Ala	Ile	Leu	Pro	Lys	He	e Asn	Arg	Th r	Glu	ı Val	Tyr	Asr	Lys	Leu	Lys	
255					260	)				265	5				270	

aac tgt agc cct cat atg aat gtt tat ctc aaa gaa gac att cct aac Asn Cys Ser Pro His Met Asn Val Tyr Leu Lys Glu Asp Ile Pro Asn aga tit tat tac caa cat aat gat cga att cag ccc att att tig git Arg Phe Tyr Tyr Gln His Asn Asp Arg Ile Gln Pro Ile Ile Leu Val gcc gat gaa ggc tgg aca att gtg cta aat gaa tca tca caa aaa tta Ala Asp Glu Gly Trp Thr Ile Val Leu Asn Glu Ser Ser Gln Lys Leu ggt gac cat ggt tat gat aat tot tig oot agt aig cat coa tit ota Gly Asp His Gly Tyr Asp Asn Ser Leu Pro Ser Met His Pro Phe Leu gct gcc cac gga cct gca ttt cac aaa ggc tac aag cat agc aca att Ala Ala His Gly Pro Ala Phe His Lys Gly Tyr Lys His Ser Thr Ile aac att gig gat att tat cca aig aig igc cac atc cig gga ita aaa Asn Ile Val Asp Ile Tyr Pro Met Met Cys His Ile Leu Gly Leu Lys cca cat ccc aat aat ggg acc ttt ggt cat act aag tgc ttg tta gtt Pro His Pro Asn Asn Gly Thr Phe Gly His Thr Lys Cys Leu Leu Val gac cag tgg tgc att aat ctc cca gaa gcc atc gcg att gtt atc ggt Asp Gln Trp Cys Ile Asn Leu Pro Glu Ala Ile Ala Ile Val Ile Gly tca ctc ttg gtg tta acc atg cta aca tgc ctc ata ata atc atg cag Ser Leu Leu Val Leu Thr Met Leu Thr Cys Leu Ile Ile Met Gln aat aga cit ici gia cci cgi cca iii ici cga cii cag cia caa gaa  Asn Arg Leu Ser Val Pro Arg Pro Phe Ser Arg Leu Gln Leu Gln Glu
415 420 425 430

gat gat gat ccc tta att ggg tgacatgtgc tagggcttat acaaagtgtc 1458 Asp Asp Asp Pro Leu Ile Gly

435

titgattaat cacaaaacta agaatacatc caaagaatag igitgtaact atgaaaaaga 1518
atactitgaa agacaaagaa citagactaa gcatgitaaa attattacti tgitticcti 1578
gigittigit teggigeatt igetaataag ataaegetga ecatagiaaa attgitagia 1638
aateattagg taacatetig tggiaggaaa teattaggia acateaatee taaetagaaa 1698
tactaaaaat ggettitgag aaaaatacti eetetgetig tattitgega tgaagatgig 1758
atacatetii aaatgaaaat ataceaaaat tiagtaggea tgittiteta ataaatttat 1818
atatiigiaa agaaaacaac agaaatetti atgaattig tgaattitgi atattagga 1878
ggaaaagett eetatattii tatatttaee titaattagi tigtatetea agaaceetei 1938
tgaggiagga aatgetetgi gatggiaaat aaaattggag eagacagaaa agatatagea 1998
aatgaagaaa tattitaagg aaacetatti gaaaaaaaaa aacaaa 2044

<210> 64

<211> 708

<212> PRT

<213 > Homo sapiens

<400> 64

Met Lys Asp Met Pro Leu Arg Ile His Val Leu Leu Gly Leu Ala Ile
-22 -20 -15 -10

Thr Thr Leu Val Gln Ala Val Asp Lys Lys Val Asp Cys Pro Arg Leu
-5 1 5 10

Cys Thr Cys Glu Ile Arg Pro Trp Phe Thr Pro Arg Ser Ile Tyr Met

15 20 25

Glu	Ala	Ser	Thr	Val	Asp	Cys	Asn	Asp	Leu	Gly	Leu	Leu	Thr	Phe	Pro
			30					35					40		
Ala	Arg	Leu	Pro	Ala	Asn	Thr	Gln	Ile	Leu	Leu	Leu	Gln	Thr	Asn	Asn
		45	٠				50					55			
He	Ala	Lys	Ile	Glu	Tyr	Ser	Thr	Asp	Phe	Pro	Val	Asn	Leu	Thr	Gly
	60	-				65					70				
Leu	Asp	Leu	Ser	Gln	Asn	Asn	Leu	Ser	Ser	Val	Thr	Asn	Ile	Asn	Val
75					80					85					90
Lys	Lys	Met	Pro	Gln	Leu	Leu	Ser	Val	Туг	Leu	Glu	Glu	Asn	Lys	Leu
				95					100					105	
Thr	Glu	Leu	Pro	Glu	Lys	Cys	Leu	Ser	Glu	Leu	Ser	Asn	Leu	Glņ	Glu
			110					115					120		
Leu	Tyr	Ile	Asn	His	Asn	Leu	Leu	Ser	Thr	Ile	Ser	Pro	Gly	Ala	Phe
		125					130					135			
Ile	Gly	Leu	His	Asn	Leu	Leu	Arg	Leu	His	Leu	Asn	Ser	Asn	Arg	Leu
	140					145					150				
Gln	Met	Ile	Asn	Ser	Lys	Trp	Phe	Asp	Ala	Leu	Pro	Asn	Leu	Glu	Ile
155					160					165					170
Leu	Met	Ile	Gly	Glu	Asn	Pro	He	Ile	Arg	He	Lys	Asp	Met	Asn	Phe
				175					180					185	
Lys	Pro	Leu	He	Asn	Leu	Arg	Ser	Leu	Val	Ile	Ala	Gly	He	Asn	Leu
			190	)			-	195	1				200		
Thr	Glu	Ile	Pro	Asp	As n	Ala	Leu	Val	Gly	Leu	Glu	Asn	Leu	Glu	Ser
		205	5				210	)				215	i		
Ιlε	e Sei	Phe	е Туі	Asp	Asr	Arg	g Let	He	Lys	s Val	Pro	His	Val	Ala	Leu
	220	)				225	5				230	)			
Glr	ı Ly:	s Va	l Val	l Ası	n Lei	ı Lys	s Phe	e Lei	ı Ası	Let	ı Asn	Lys	s Asr	Pro	Ile
235	5				240	)				245	5				250

Asn	Arg	Ile	Arg	Arg	Gly	Asp	Phe	Ser	Asn	Me t	Leu	His	Leu	Lys	Glu
				255					260					265	
Leu	Gly	Ile	Asn	Asn	Me t	Pro	Glu	Leu	He	Ser	Пе	Asp	Ser	Leu	Ala
			270					275					280		
Val	Asp	Asn	Leu	Pro	Asp	Leu	Arg	Lys	He	Glu	Ala	Thr	Asn	Asn	Pro
		285					290					295			
Arg	Leu	Ser	Tyr	lle	His	Pro	Asn	Ala	Phe	Phe	Arg	Leu	Pro	Lys	Leu
	300					305					310				
Glu	Ser	Leu	Met	Leu	Asn	Ser	Asn	Ala	Leu	Ser	Ala	Leu	Tyr	His	Gly
315					320					325					330
Thr	Ile	Glu	Ser	Leu	Pro	Asn	Leu	Lys	Glu	Ile	Ser	Ile	His	Ser	Asn
				335					340					345	
Pro	He	Arg	Cys	Asp	Cys	Val	Ile	Arg	Trp	Met	Asn	Met	Asn	Lys	Thr
	*		350					355					360		
Asn	He	Arg	Phe	Met	Glu	Pro	Asp	Ser	Leu	Phe	Cys	Val	Asp	Pro	Pro
		365					370					375			
Glu	Phe	Gln	Gly	Gln	Asn	Val	Arg	Gln	Val	His	Phe	Arg	Asp	Met	Met
	380					385					390				
Glu	He	Cys	Leu	Pro	Leu	He	Ala	Pro	Glu	Ser	Phe	Pro	Ser	Asn	Leu
395	<b>,</b>				400	)				405	i				410
Ası	ı Val	Glu	ıAla	Gly	y Ser	Туг	· Val	Ser	Phe	His	Cys	Arg	Ala	Thr	Ala
				41	5				420	)				425	
Gli	ı Pro	Gli	n Pro	o Gl	u Ile	e Ty	rTr	o Ile	Th	rPro	Se i	Gly	Gln	Lys	Leu
			430	0				435	5				440	)	
Le	u Pro	As:	n Th	r Le	u Th	r Ası	p Lys	s Phe	е Ту	r Va	l His	s Sei	r Gli	ıGly	Thr
		44	5				450	0				455	5		
Le	u Ası	p I I	e As	n Gl	y Va	l Th	r Pr	o Ly:	s Gl	u Gl	y Gl	y Lei	u Ty	r Thi	r Cys
	46	0				46	5	•			47	0			

Ile	Ala	Thr	Asn	Leu	Val	Gly	Ala	Asp	Leu	Lys	Ser	Val	Me t	He	Lys
475					480					485					490
Val	Asp	Gly	Ser	Phe	Pro	Gln	Asp	Asn	Asn	Gly	Ser	Leu	Asn	Ile	Lys
				495					500					505	
He	Arg	Asp	He	Gln	Ala	Asn	Ser	Val	Leu	Val	Ser	Trp	Lys	Ala	Ser
			510					515			-		520		
Ser	Lys	Ile	Leu	Lys	Ser	Ser	Val	Lys	Trp	Thr	Ala	Phe	Val	Lys	Thr
		525					530					535			
Glu	Asn	Ser	His	Ala	Ala	Gln	Ser	Ala	Arg	Ile	Pro	Ser	Asp	Val	Lys
	540					545					550				
Val	Tyr	Asn	Leu	Thr	His	Leu	Asn	Pro	Ser	Thr	Glu	Tyr	Lys	Пе	Cys
555					560					565					570
Пe	Asp	Ile	Pro	Thr	Ile	Туг	Gln	Lys	Asn	Arg	Lys	Lys	Cys	Val	Asn
				575					580		•			585	
Val	Thr	Thr	Lys	Gly	Leu	His	Pro	Asp	Gln	Lys	Glu	Tyr	Glu	Lys	Asn
			590					595					600		
Asn	Thr	Thr	Thr	Leu	Met	Ala	Cys	Leu	Gly	Gly	Leu	Leu	Gly	Ile	Ile
		605			i de		610					615			
Gly	Val	Ile	Cys	Leu	Ile	Ser	Cys	Leu	Ser	Pro	Glu	Met	Asn	Cys	Asp
	620					625					630				
Gly	Gly	His	Ser	Tyr	Val	Arg	Asn	Tyr	Leu	Gln	Lys	Pro	Thr	Phe	Ala
635					640					645					650
Leu	Gly	Glu	Leu	Tyr	Pro	Pro	Leu	I,1 e	Asn	Leu	Trp	Glu	Ala	Gly	Lys
				655					660	)				665	
Glu	Lys	Ser	Thr	Ser	Leu	Lys	Val	Lys	Ala	Thr	Val	He	Gly	Leu	Pro
			670	)		•		675	j				680		
Thr	Asn	Met	Sei	-											
		685	<u> </u>												

<210> 65

<211> 2124

<212> DNA

<213 Homo sapiens

## <400> 65

atgaaggaca tgccactccg aattcatgtg ctacttggcc tagctatcac tacactagta 60 caagcigiag alaaaaaagi ggaligicca cggilaigia cgigigaaal caggccligg 120 ttiacaccca gatccattta tatggaagca tctacagtgg attgtaatga tttaggtctt 180 ttaactitcc cagccagatt gccagctaac acacagattc tictcctaca gactaacaat 240 attgcaaaaa ttgaatactc cacagacttt ccagtaaacc ttactggcct ggatttatct 300 caaaacaatt tatcttcagt caccaatatt aatgtaaaaa agatgcctca gctcctttct 360 gigiacciag aggaaaacaa actiacigaa cigccigaaa aaigicigic cgaacigagc 420 aacttacaag aactctatat taatcacaac tigctttcta caatttcacc tggagccttt 480 attggcctac ataatcttct tcgacttcat ctcaattcaa atagattgca gatgatcaac 540 agtaagtggt ttgatgctct tccaaatcta gagattctga tgattgggga aaatccaatt 600 atcagaatca aagacatgaa cittaagcci citatcaatc ticgcagcci ggitatagci 660 ggtataaacc tcacagaaat accagataac gccttggttg gactggaaaa cttagaaagc 720 atcicititi acgaiaacag gcitatiaaa giaccccatg tigcicitca aaaagitgia 780 aatctcaaat ttttggatct aaataaaaat cctattaata gaatacgaag gggtgatttt 840 agcaatatgc tacacttaaa agagttgggg ataaataata tgcctgagct gatttccatc 900 gatagtettg etgtggataa cetgecagat ttaagaaaaa tagaagetae taacaaceet 960 agattgtctt acattcaccc caatgcattt ttcagactcc ccaagctgga atcactcatg 1020 cigaacagca aigcicicag igcccigiac caiggiacca ligagicici gccaaaccic 1080 aaggaaatca gcatacacag taaccccatc aggtgtgact gtgtcatccg ttggatgaac 1140 atgaacaaaa ccaacatteg atteatggag ccagatteac tgttttgegt ggacceacet 1200 gaaticcaag gicagaaigi teggeaagig catticaggg acaigaigga aattigiete 1260

cctcttatag ctcctgagag ctttccttct aatctaaatg tagaagctgg gagctatgtt 1320 tcctttcact gtagagctac tgcagaacca cagcctgaaa tctactggat aacaccttct 1380 ggtcaaaaac tcttgcctaa taccctgaca gacaagttct atgtccattc tgagggaaca 1440 ctagatataa atggcgtaac tcccaaagaa gggggtttat atacttgtat agcaactaac 1500 ctagtiggcg cigacitgaa gictgilatg atcaaagigg atggatcitt iccacaagat 1560 aacaatggct-ctttgaatat taaaataaga gatattcagg ccaattcagt titggtgtcc 1620 tggaaagcaa gttctaaaat tctcaaatct agtgttaaat ggacagcctt tgtcaagact 1680 gaaaattete atgetgegea aagtgetega ataceatetg atgteaaggt atataatett 1740 actcatciga atccatcaac igagialaaa attigialig alaticccac catciatcag 1800 aaaaacagaa aaaaatgigi aaatgicacc accaaaggii igcaccciga icaaaaagag 1860 tatgaaaaga ataataccac aacacttatg gcctgtcttg gaggccttct ggggattatt 1920 ggtgtgatat gtcttatcag ctgcctctct ccagaaatga actgtgatgg tggacacagc 1980 tatgtgagga attacttaca gaaaccaacc titgcattag gtgagcttta tcctcctctg 2040 ataaatetet gggaagcagg aaaagaaaaa agtacateae tgaaagtaaa agcaactgtt 2100 2124 ataggittac caacaaatat gicc

<210> 66

<211> 3068

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (894).. (3017)

<220>

<221> sig peptide

<222> (894).. (959)

<220>

<221> mat peptide

<222> (960).. (3017)

<400> 66

gicigaagcg aliggcicci ciciggggag iggagggigi icagitatta atgaccgctg 60 agcaggcagc accatgicag tgtgacaact gatcgggtga acgatgcacc actaaccacc 120 atggaaacaa ggaaaaataa agccagctca caggatetet etteactgga tigagageet 180 cagcctgccg actgagaaaa agagttccag gaaaaagaag gaatcccggc tgcagcctcc 240 tgccttcctt tatattttaa aatagagaga taagattgcg tgcatgtgtg catatctata 300 gtatatattt tgtacacttt gttacacaga cacacaaatg cacctattta taccgggcaa 360 gaacacaacc atgtgattat ctcaaccaag gaactgagga atccagcacg caaggacatc 420 ggaggtgggc tagcactgaa actgcttttc aagacgagga agaggaggag aaagagaaag 480 aagaggaaga tgttgggcaa catttattta acatgctcca cagcccggac cctggcatca 540 tgctgctatt cctgcaaata ctgaagaagc atgggattta aatattttac ttctaaataa 600 algaaltaci caalciccia igaccalcia tacalacicc acciicaaaa agiacaicaa 660 tattatatca ttaaggaaat agtaaccttc tcttctccaa tatgcatgac atttttggac 720 aalgcaalig iggcaciggc acitaliica gigaagaaaa aciiigiggi iciaiggcai 780 tcatcattig acaaatgcaa gcatcttcct tatcaatcag cicctattga acttactagc 840 actgactgig gaatcettaa gggcccatta cattictgaa gaagaaaget aag atg 896 MeT

-22

aag gac atg cca ctc cga att cat gtg cta ctt ggc cta gct atc act 944

Lys Asp Met Pro Leu Arg Ile His Val Leu Leu Gly Leu Ala Ile Thr

-20 -15 -10

aca cta gta caa gct gta gat aaa aaa gtg gat tgt cca cgg tta tgt

Thr Leu Val Gln Ala Val Asp Lys Lys Val Asp Cys Pro Arg Leu Cys

992

151/219

-5					1				5					10		
acg	tgt	gaa	atc	agg	cct	t gg	ttt	aca	ссс	aga	tcc	att	tat	atg	gaa	1040
Thr	Cys	Glu	Ile	Arg	Pro	Trp	Phe	Thr	Pro	Arg	Ser	Ile	Tyr	Met	Glu	
			15					20					25			
gca	t c t	aca	gtg	gat	tgt	aat	gat	tta	ggt	ctt	tta	act	t t c	cca	gcc	1088
Ala	Ser	Thr	Val	Asp	Cys	Asn	Asp	Leu	Gly	Leu	Leu	Thr	Phe	Pro	Ala	
		30					35					40				•
aga	ttg	cca	gc t	aac	aca	cag	att	ctt	ctc	cta	cag	ac t	aac	aat	att	1136
Arg	Leu	Pro	Ala	Asn	Thr	Gln	lle	Leu	Leu	Leu	Gln	Thr	Asn	Asn	Ile	
	45					50					55					
gca	aaa	att	gaa	tac	tcc	aca	gac	ttt	cca	gta	aac	ctt	ac t	ggc	ctg	1184
Ala	Lys	He	Glu	Tyr	Ser	Thr	Asp	Phe	Pro	Val	Asn	Leu	Thr	Gly	Leu	
- 60					65					70					75	
gat	t t a	tct	caa	aac	aat	t t a	tct	tca	gtc	acc	aat	att	aat	gta	aaa	1232
Asp	Leu	Ser	Gln	Asn	Asn	Leu	Ser	Ser	Val	Thr	Asn	He	Asn	Val	Lys	
				80					85					90		
aag	atg	cct	cag	ctc	ctt	tct	gtg	tac	cta	gag	gaa	aac	aaa	ctt	act	1280
Lys	Met	Pro	Gln	Leu	Leu	Ser	Val	Tyr	Leu	Glu	Glu	Asn	Lys	Leu	Thr	
			95					100					105			
gaa	ctg	cct	gaa	aaa	tgt	ctg	tcc	gaa	ctg	agc	aac	tta	caa	gaa	ctc	1328
Glu	Leu	Pro	Glu	Lys	Cys	Leu	Ser	Glu	Leu	Ser	Asn	Leu	Gln	Glu	Leu	
		110					115					120		-	-	
tat	att	aat	cac	aac	ttg	ctt	tct	aca	att	tca	cct	gga	gcc	ttt	att	1376
Tyr	Ile	Asn	His	Asn	Leu	Leu	Ser	Thr	Ile	Ser	Pro	Gly	Ala	Phe	Ile	
	125					130	1				135					
ggc	cta	cat	aat	ctt	ctt	cga	ctt	cat	cto	aat	tca	aat	aga	tte	g cag	1424
Gly	Leu	His	S Asr	ı Leı	Lev	ı Arg	Leu	His	Leu	ı Asn	Ser	Asn	Arg	Leu	Gln	
140	<del>)</del>				145	<b>j</b>				150	)				155	

atg	atc	aac	agt	aag	t gg	ttt	gat	gc t	ctt	cca	aat	cta	gag	att	ctg	1472
Met	Ile	Asn	Ser	Lys	Trp	Phe	Asp	Ala	Leu	Pro	Asn	Leu	Glu	He	Leu	
				160					165					170		
atg	att	ggg	gaa	aat	cca	att	atc	aga	atc	aaa	gac	atg	aac	ttt	aag	1520
Met	Ile	Gly	Glu	Asn	Pro	Ile	Ile	Arg	Ile	Lys	Asp	Met	Asn	Phe	Lys	
			175					180					185			
cct	ctt	atc	aat	ctt	cgc	agc	ctg	gtt	ata	gc t	ggt	ata	aac	ctc	aca	1568
Pro	Leu	Ile	Asn	Leu	Arg	Ser	Leu	Val	Ile	Ala	Gly	Ile	Asn	Leu	Thr	
		190					195					200				
gaa	ata	cca	gat	aac	gcc	ttg	gtt	gga	ctg	gaa	aac	t t a	gaa	agc	atc	1616
Glu	Ile	Pro	Asp	Asn	Ala	Leu	Val	Gly	Leu	Glu	Asn	Leu	Glu	Ser	Ile	
	205					210					215					
tct	ttt	tac	gat	aac	agg	ctt	att	aaa	gta	ccc	cat	gtt	gc t	ctt	caa	1664
Ser	Phe	Tyr	Asp	Asn	Arg	Leu	He	Lys	Val	Pro	His	Val	Ala	Leu	Gln	
220					225					230					235	
aaa	gtt	gta	aat	ctc	aaa	ttt	ttg	gat	cta	aat	aaa	aat	cct	att	aat	1712
Lys	Val	Val	Asn	Leu	Lys	Phe	Leu	Asp	Leu	Asn	Lys	Asn	Pro	Ile	Asn	
				240					245					250	)	
aga	ata	cga	agg	ggt	gat	ttt	agc	aat	atg	cta	cac	t t a	aaa	gae	ttg	1760
Arg	Ile	Arg	Arg	Gly	Asp	Phe	Ser	Asn	Met	Leu	His	Leu	Lys	Glu	Leu	
			255	•				260					265	,		
ggg	ata	aat	aat	atg	cct	gag	ctg	att	tco	ato	gat	agt	ctt	gct	gtg	1808
Gly	Ile	Asn	Asr	Met	Pro	Glu	Leu	ille	Ser	· Ile	Asp	Se <sub>1</sub>	r Let	ı Ala	a Val	
		270	)				275	5				280	)			
gat	aac	ctg	g cca	a gat	tta	a aga	a aaa	a ata	gaa	a gct	act	aa	c aac	c cc	t aga	1856
Asp	Asn	Let	ı Pro	a Ası	Let	ı Arg	g Lys	s Ile	Gli	u Ala	a Thi	r Ası	n Ası	n Pro	o Arg	
	285	j		*		290	)				29	5				
tte	g to	ta	c at	t cad	c cc	c aa	t gc	a tti	i tt	c aga	a cto	с сс	c aa	g ct	g gaa	1904

Leu	Ser	Tyr	Ile	His	Pro	Asn	Ala	Phe	Phe	Arg	Leu	Pro	Lys	Leu	Glu	
300					305					310					315	
tca	ctc	atg	ctg	aac	agc	aat	gc t	ctc	agt	gcc	ctg	tac	cat	ggt	acc	1952
Ser	Leu	Met	Leu	Asn	Ser	Asn	Ala	Leu	Ser	Ala	Leu	Туг	His	Gly	Thr	
				320					325					330		
att	gag	tct	ctg	cca	aac	ctc	aag	gaa	atc	agc	ata	cac	agt	aac	ccc	2000
He	Glu	Ser	Leu	Pro	Asn	Leu	Lys	Glu	Ile	Ser	Ile	His	Ser	Asn	Pro	
			335					340					345			
atc	agg	tgt	gac	tgt	gtc	atc	cgt	tgg	atg	aac	atg	aac	aaa	acc	aac	2048
Ile	Arg	Cys	Asp	Cys	Val	Ile	Arg	Trp	Met	Asn	Met	Asn	Lys	Thr	Asn	
		350					355					360				
att	cga	ttc	atg	gag	cca	gat	tca	ctg	ttt	tgc	gtg	gac	cca	cct	gaa	2096
Ile	Arg	Phe	Met	Glu	Pro	Asp	Ser	Leu	Phe	Cys	Val	Asp	Pro	Pro	Glu	
	365					370					375					
ttc	caa	ggt	cag	aat	gtt	cgg	caa	gtg	cat	ttc	agg	gac	atg	atg	gaa	2144
Phe	Gln	Gly	Gln	Asn	Val	Arg	Gln	Val	His	Phe	Arg	Asp	Met	Met	Glu	
380					385				•	390		i			395	
att	tgt	ctc	cct	ctt	a t a	gct	cct	gag	agc	ttt	cct	tct	aat	cta	aat	2192
He	Cys	Leu	Pro	Leu	Ile	Ala	Pro	Glu	Ser	Phe	Pro	Ser	Asn	Leu	Asn	
				400					405					410		
gta	gaa	gc t	ggg	ago	tat	gtt	tcc	ttt	cac	tgt	aga	gc t	act	gca	gaa	2240
Val	Glu	Ala	Gly	Ser	Туг	Val	Ser	Phe	His	Cys	Arg	Ala	Thr	Ala	Glu	
			415	•				420	)				425	•		
cca	cag	cct	gaa	ato	tac	tgg	g ata	aca	cct	tct	ggt	caa	aaa	cto	ttg	2288
Pro	Gln	Pro	Glu	1 I I 6	Tyr	Trp	lle	Thr	Pro	Se1	Gly	Glr	ı Lys	Lei	Leu	
		430	)				435	j				44(	)			
cct	aat	acc	cte	g aca	a gad	aag	gtto	tat	gto	c ca	t tc1	gag	g gga	a aca	cta	2336
Pro	Ası	Thi	Lei	ı Th	r Asp	Lys	s Phe	е Туі	r Va	l His	s Sei	r Gli	ı Gly	y Thi	Leu	

	445					450					455					
gat	ata	aat	ggc	gta	ac t	ccc	aaa	gaa	ggg	ggt	tta	tat	act	tgt	ata	2384
Asp	Ile	Asn	Gly	Val	Thr	Pro	Lys	Glu	Gly	Gly	Leu	Tyr	Thr	Cys	He	
460					465					470					475	
gca	act	aac	cta	gtt	ggc	gc t	gac	ttg	aag	tct	gtt	atg	atc	aaa	gtg	2432
Ala	Thr	Asn	Leu	Val	Gly	Ala	Asp	Leu	Lys	Ser	Val	Met	Ile	Lys	Val	
				480					485					490		
gat	gga	tct	ttt	cca	caa	gat	aac	aat	ggc	tct	ttg	aat	att	aaa	ata	2480
Asp	Gly	Ser	Phe	Pro	Gln	Asp	Asn	Asn	Gly	Ser	Leu	Asn	Ile	Lys	Ile	
			495					500					505			
aga	gat	att	cag	gcc	aat	tca	gtt	ttg	gtg	tcc	tgg	aaa	gca	agi	tct	2528
Arg	Asp	Ile	Gln	Ala	Asn	Ser	Val	Leu	Val	Ser	Trp	Lys	Ala	Ser	Ser	
		510					515					520				
aaa	att	ctc	aaa	tct	agt	gtt	aaa	tgg	aca	gcc	ttt	gtc	aag	act	gaa	2576
Lys	Ile	Leu	Lys	Ser	Ser	Val	Lys	Trp	Thr	Ala	Phe	Val	Lys	Thr	Glu	
	525					530					535					
aat	tct	cat	gc t	gcg	caa	agt	gc t	cga	ata	cca	tct	gat	gic	aàg	gta	2624
Asn	Ser	His	Ala	Ala	Gln	Ser	Ala	Arg	He	Pro	Ser	Asp	Val	Lys	Val	
540					545					550					555	
tat	aat	ctt	act	cat	ctg	aat	cca	tca	act	gag	tat	aaa	a t t	tgt	att	2672
Tyr	Asn	Leu	Thr	His	Leu	Asn	Pro	Ser	Thr	Glu	Tyr	Lys	Ile	Cys	He	
				560					565	•				570		
gat	att	ccc	acc	atc	tat	cag	aaa	aac	aga	aaa	aaa	tgt	gta	aat	gtc	2720
Asp	Ile	Pro	Thr	· Ile	Туг	Gln	Lys	Asn	Arg	y Lys	Lys	Cys	Val	Asn	Val	
			575	5				580	١				585	;		
acc	acc	aaa	ggt	itte	cac	cci	gat	caa	aaa	a gag	g tat	gaa	aag	g aat	aat	2768
Thr	Thr	Lys	Gly	, Let	His	Pro	Asp	Gln	Lys	Gli	ı Tyr	Glu	Lys	Asn	Asn	
		590	)				595	5				600	)			

acc aca aca cit atg gcc tgt cit gga ggc cit cig ggg att att ggi 2816 Thr Thr Leu Met Ala Cys Leu Gly Gly Leu Leu Gly Ile Ile Gly 605 610 615 gtg ata tgt ctt atc agc tgc ctc tct cca gaa atg aac tgt gat ggt 2864 Val Ile Cys Leu Ile Ser Cys Leu Ser Pro Glu Met Asn Cys Asp Gly 620 625 630 635 gga cac agc tat gtg agg aat tac tta cag aaa cca acc ttt gca tta 2912 Gly His Ser Tyr Val Arg Asn Tyr Leu Gln Lys Pro Thr Phe Ala Leu 640 645 650 ggt gag ctt tat cct cct ctg ata aat ctc tgg gaa gca gga aaa gaa 2960 Gly Glu Leu Tyr Pro Pro Leu Ile Asn Leu Trp Glu Ala Gly Lys Glu 655 660 665 aaa agt aca tca ctg aaa gta aaa gca act gtt ata ggt tta cca aca 3008 Lys Ser Thr Ser Leu Lys Val Lys Ala Thr Val Ile Gly Leu Pro Thr 670 675 680 aat atg tcc taaaaaccac caaggaaacc tactccaaaa atgaacaaaa 3057 Asn Met Ser 685 3068 aaaaaaaaa a

<210> 67

<211> 255

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 67

Met Ser Tyr Tyr Gly Ser Ser Tyr His Ile Ile Asn Ala Asp Ala Lys

1 5 10 15

Tyr	Pro	Gly	Tyr	Pro	Pro	Glu	His	He	He	Ala	Glu	Lys	Arg	Arg	Ala
			20					25					30		
Arg	Arg	Arg	Leu	Leu	His	Lys	Asp	Gly	Ser	Cys	Asn	Val	Tyr	Phe	Lys
		35					40					45			
His	Ile	Phe	Gly	Glu	Trp	Gly	Ser	Tyr	Val	Val	Asp	He	Phe	Thr	Thr
	50					55					60				
Leu	Val	Asp	Thr	Lys	Trp	Arg	His	Met	Phe	Val	Ile	Phe	Ser	Leu	Ser
65					70					75					80
Tyr	He	Leu	Ser	Trp	Leu	Ile	Phe	Gly	Ser	Val	Phe	Trp	Leu	He	Ala
				85					90					95	
Phe	His	His	Gly	Asp	Leu	Leu	Asn	Asp	Pro	Asp	Ile	Thr	Pro	Cys	Val
			100					105					110		
Asp	Asn	Val	His	Ser	Phe	Thr	Gly	Ala	Phe	Leu	Phe	Ser	Leu	Glu	Thr
		115					120					125			
Gln	Thr	Thr	Ile	Gly	Туг	Gly	Tyr	Arg	Cys	Val	Thr	Glu	Glu	Cys	Ser
	130					135					140				
Val	Ala	Val	Leu	Met	Val	Ile	Leu	Gln	Ser	Ile	Leu	Ser	Cys	Ile	Ile
145	,				150	)				155					160
Asn	Thr	Phe	e Ile	: Ile	e Gly	Ala	Ala	Leu	Ala	Lys	Me t	Ala	Thr	Ala	Arg
				168	5				170	)				175	
Lys	Arg	g Ala	ı Glı	1 Th	r Ile	e Arg	g Phe	Ser	Tyr	Phe	Ala	Leu	Ile	Gly	Met
			180	)				185	5				190	)	
Ar	g Ası	p Gl	y Ly:	s Le	и Су:	s Lei	ı Met	Tr	Arg	g Ile	Gly	Asp	Phe	Arg	g Pro
		19	5				200	)				205	<b>5</b>		
As	n Hi	s Va	l Va	l Gl	u Gl	y Th	r Va	l Ar	g Ala	a Gli	ı Let	Let	ı Arg	у Туг	r Thr
	21	0				21	5				220	)			
Gl	u As	p Se	r Gl	u Gl	y Ar	g Me	t Th	r Me	t Al	a Ph	e Lys	s Ası	Lei	ı Ly:	s Leu
22	5				23	0				23	5				240

## Val Asn Asp Gin Ile Ile Leu Val Thr Pro Val Thr Ile Val Pro 245 250 255

<210> 68

<211> 765

<212> DNA -

<213 Homo sapiens

## <400> 68

algagciatt acggcagcag ciatcatatt alcaatgcgg acgcaaaata cccaggctac 60 ccgccagagc acattatagc tgagaagaga agagcaagaa gacgattact tcacaaagat 120 ggcagcigia aigiciacii caagcacati tiiggagaai ggggaagcia igiggiigac 180 atcttcacca ctcttgtgga caccaagtgg cgccatatgt ttgtgatatt ttctttatct 240 tataticici egiggiigat attiggetet gicilligge icatageett icateatgge 300 gatctattaa atgatccaga catcacacct tgtgttgaca acgtccattc tttcacaggg 360 gcctttttgt tctccctaga gacccaaacc accataggat atggttatcg ctgtgttact 420 gaagaatgtt cigiggccgi gcicaiggig atcciccagi ccaicitaag tigcaicata aataccttta tcattggagc tgccttggcc aaaatggcaa ctgctcgaaa gagagcccaa 540 accattegit teagetacti igeactiata ggiatgagag atgggaaget tigecteatg 600 tggcgcattg gtgattticg gccaaaccac gtggtagaag gaacagttag agcccaactt 660 ctccgctata cagaagacag tgaagggagg atgacgatgg catttaaaga cctcaaatta 720 gicaacgacc aaatcatcci ggicaccccg giaactatig iccca 765

<210> 69

<211> 907

<212> DNA

<213> Homo sapiens

PCT/JP98/04514 WO 99/18126

<200>

<221> CDS

<222> (78).. (842)

30

<400> 69 caaaccaaga aatagcaaca agictagaat tottactact acaaaactca cotggatoco 60 taagggcaca gcaaaga atg agc tat tac ggc agc agc tat cat att atc 110 Met Ser Tyr Tyr Gly Ser Ser Tyr His Ile Ile 1 5 10 aat gcg gac gca aaa tac cca ggc tac ccg cca gag cac att ata gct 158 Asn Ala Asp Ala Lys Tyr Pro Gly Tyr Pro Pro Glu His Ile Ile Ala 20 25 15 gag aag aga aga aga aga aga cga tta ctt cac aaa gat ggc agc tgt 206 Glu Lys Arg Arg Ala Arg Arg Leu Leu His Lys Asp Gly Ser Cys

aat gic tac tic aag cac att tit gga gaa igg gga agc tal gig git 254 Asn Val Tyr Phe Lys His Ile Phe Gly Glu Trp Gly Ser Tyr Val Val

40

90

35

45 50 55

80

gac atc ttc acc act ctt gtg gac acc aag tgg cgc cat atg ttt gtg 302 Asp Ile Phe Thr Thr Leu Val Asp Thr Lys Trp Arg His Met Phe Val 60 70 75 65

350 ata ttt tct tta tct tat att ctc tcg tgg ttg ata ttt ggc tct gtc lle Phe Ser Leu Ser Tyr Ile Leu Ser Trp Leu Ile Phe Gly Ser Val

tit tgg ctc ata gcc tit cat cat ggc gat cta tta aat gat cca gac 398

85

Phe Trp Leu Ile Ala Phe His His Gly Asp Leu Leu Asn Asp Pro Asp 95 100 105

atc aca cct tgt gtt gac aac gtc cat tct ttc aca ggg gcc ttt ttg 446

Пе	Thr	Pro	Cys	Val	Asp	Asn	Val	His	Ser	Phe	Thr	Gly	Ala	Phe	Leu	
		110					115					120				
ttc	tcc	cta	gag	acc	caa	acc	acc	ata	gga	tat	ggt	tat	cgc	tgt	gtt	494
Phe	Ser	Leu	Glu	Thr	Gln	Thr	Thr	Пе	Gly	Tyr	Gly	Tyr	Arg	Cys	Val	
	125					130					135					
ac t	gaa	gaa	tgt	tct	gtg	gcc	gtg	ctc	atg	gtg	atc	ctc	cag	tcc	atc	542
Thr	Glu	Glu	Cys	Ser	Val	Ala	Val	Leu	Met	Val	He	Leu	Gln	Ser	Ile	
140				•	145					150					155	
tta	agt	tgc	atc	ata	aat	acc	ttt	atc	att	gga	gct	gcc	ttg	gcc	aaa	590
Leu	Ser	Cys	Ile	Ile	Asn	Thr	Phe	He	He	Gly	Ala	Ala	Leu	Ala	Lys	
				160					165					170		
atg	gca	act	gc t	cga	aag	aga	gcc	caa	acc	att	cgt	ttc	agc	tac	t t t	638
Met	Ala	Thr	Ala	Arg	Lys	Arg	Ala	Gln	Thr	Ile	Arg	Phe	Ser	Tyr	Phe	
			175					180					185			
gca	ctt	ata	ggt	atg	aga	gat	ggg	aag	ctt	tgc	ctc	atg	t gg	cgc	att	686
Ala	Leu	Ile	Gly	Met	Arg	Asp	Gly	Lys	Leu	Cys	Leu	Met	Trp	Arg	Ile	
		190					195					200				
ggt	gat	ttt	cgg	cca	aac	cac	gtg	gta	gaa	gga	aca	gtt	aga	gcc	caa	734
Gly	Asp	Phe	Arg	Pro	Asn	His	Val	Val	Glu	Gly	Thr	Val	Arg	Ala	Gln	
	205					210					215					
ctt	ctc	cgc	tat	aca	gaa	gac	agt	gaa	ggg	agg	atg	acg	atg	gca	ttt	782
Leu	Leu	Arg	Туг	Thr	Glu	Asp	Ser	Glu	Gly	Arg	Me t	Thr	Me t	Ala	Phe	
220					225					230					235	
aaa	gac	ctc	aaa	tta	gtc	aac	gac	caa	atc	atc	ctg	gtc	acc	ccg	gta	830
Lys	Asp	Leu	Lys	Leu	Val	Asn	Asp	Gln	Ile	Ile	Leu	Val	Thr	Pro	Val	
				240	•				245	i				250		
act	att	gto	cca	tga	ccct	gcc	aaat	cccc	ct c	tgtg	agaa	a ca	ıccca	aaaa	•	882
Th-	Tlo	Wal	Desc													

255

aaaaaaaaa	aaaaaaaaa	aaaaa	90	)7

<210> 70

<211> 859

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 70

Met Ala Cys Arg Trp Ser Thr Lys Glu Ser Pro Arg Trp Arg Ser Ala

-27 -25 -20 -15

Leu Leu Leu Phe Leu Ala Gly Val Tyr Gly Asn Gly Ala Leu Ala

-10 -5 I 5

Glu His Ser Glu Asn Val His Ile Ser Gly Val Ser Thr Ala Cys Gly

10 15 20

Glu Thr Pro Glu Gln Ile Arg Ala Pro Ser Gly Ile Ile Thr Ser Pro

25 30 35

Gly Trp Pro Ser Glu Tyr Pro Ala Lys Ile Asn Cys Ser Trp Phe Ile

40 45 50

Arg Ala Asn Pro Gly Glu Ile Ile Thr Ile Ser Phe Gln Asp Phe Asp

55 60 65

Ile Gln Gly Ser Arg Arg Cys Asn Leu Asp Trp Leu Thr Ile Glu Thr

70 75 80 85

Tyr Lys Asn Ile Glu Ser Tyr Arg Ala Cys Gly Ser Thr Ile Pro Pro

90 95 100

Pro Tyr Ile Ser Ser Gln Asp His Ile Trp Ile Arg Phe His Ser Asp

105 110 115

Asp Asn Ile Ser Arg Lys Gly Phe Arg Leu Ala Tyr Phe Ser Gly Lys

		120					125					130			
Ser	Glu	Glu	Pro	Asn	Cys	Ala	Cys	Asp	Gln	Phe	Arg	Cys	Gly	Asn	Gly
	135					140					145				
Lys	Cys	He	Pro	Glu	Ala	Trp	Lys	Cys	Asn	Asn	Me t	Asp	Glu	Cys	Gly
150					155					160					165
Asp	Ser	Ser-	Asp	Glu	Glu.	Ile	Cys	Ala	Lys	Glu	Ala	Asn-	Pro	Pro	Thr
				170					175					180	
Ala	Ala	Ala	Phe	Gln	Pro	Cys	Ala	Tyr	Asn	Gln	Phe	Gln	Cys	Leu	Ser
			185					190					195		
Arg	Phe	Thr	Lys	Val	Туг	Thr	Cys	Leu	Pro	Glu	Ser	Leu	Lys	Cys	Asp
		200					205					210			
Gly	Asn	He	Asp	Cys	Leu	Asp	Leu	Gly	Asp	Glu	He	Asp	Cys	Asp	Val
	215					220					225				
Pro	Thr	Cys	Gly	Gln	Trp	Leu	Lys	Tyr	Phe	Tyr	Gly	Thr	Phe	Asn	Ser
230					235		~			240					245
Pro	Asn	Tyr	Pro	Asp	Phe	Tyr	Pro	Pro	Gly	Ser	Asn	Cys	Thr	Trp	Leu
				250		٠			255					260	
He	Asp	Thr	Gly	Asp	His	Arg	Lys	Val	Ile	Leu	Arg	Phe	Thr	Asp	Phe
			265					270					275		
Lys	Leu	Asp	Gly	Thr	Gly	Tyr	Gly	Asp	Tyr	Val	Lys	Ile	Tyr	Asp	Gly
	-	280					285					290			
Leu	Glu	Glu	Asn	Pro	His	Lys	Leu	Leu	Arg	Val	Leu	Thr	Ala	Phe	Asp
	295					300					305				
Ser	His	Ala	Pro	Leu	Thr	Val	Val	Ser	Ser	Ser	Gly	Gln	He	Arg	Val
310	)				315	ı				320	)				325
His	Phe	Cys	Ala	ı Asp	Lys	Val	Asn	Ala	Ala	. Arg	Gly	Phe	Asn	Ala	Thr
				33(	)				335	5				340	
Туг	Gli	ı Val	Ast	Gly	, Phe	Cys	Lei	Pro	Tr	Gli	ı Ile	Pro	Cvs	Glv	Glv

			345					350					355		
Asn	Trp	Gly	Cys	Туг	Thr	Glu	Gln	Gln	Arg	Cys .	Asp	Gly	Tyr '	Γrp	His
		360					365					370			
Cys	Pro	Asn	Gly	Arg	Asp	Glu	Thr	Asn	Cys	Thr	Met	Cys	Gl·n [	Lys	Glu
	375					380					385	•			
Glu	Phe	Pro	Cys	Ser	Arg	Asn	Gly	Val	Cys	Tyr	Pro	Arg	Ser .	Asp	Arg
390					395					400					405
Cys	Asn	Туг	Gln	Asn	His	Cys	Pro	Asn	Gly	Ser	Asp	Glu	Lys	Asn	Cys
				410					415					420	
Phe	Phe	Cys	Gln	Pro	Gly	Asn	Phe	His	Cys	Lys	Asn	Asn	Arg	Cys	Val
			425					430					435		
Phe	Glu	Ser	Trp	Val	Cys	Asp	Ser	Gln	Asp	Asp	Cys	Gly	Asp	Gly	Ser
		440					445					450			
Asp	Glu	Glu	Asn	Cys	Pro	Val	Ile	Val	Pro	Thr	Arg	Val	Пе	Thr	Ala
	455					460			•		465				
Ala	Val	He	Gly	Ser	Leu	Ile	Cys	Gly	Leu	Leu	Leu	Val	He	Ala	Leu
470					475					480					485
Gly	Cys	Thr	Cys	Lys	Leu	Tyr	Ser	Leu	Arg	Met	Phe	Glu	Arg	Arg	Ser
				490					495					500	
Phe	Glu	Thr	Gln	Leu	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	Leu	Leu	Arg	Arg	Glu
			505	ı				510					515		
Ala	Pro	Pro	Ser	Tyr	Gly	Gln	Leu	Ile	Ala	Gln	Gly	Leu	Ile	Pro	Pro
		520	)				525					530			
Val	Gli	ı Ası	) Phe	Pro	Val	Cys	Ser	Pro	Asn	Gln	Ala	Ser	Val	Leu	Glu
	53	5				540	)				545				
Ası	ı Lei	u Ar	g Lei	ı Ala			g Sei	Glr	Let			Thr	Ser	Val	Arg
550					555					560					565
Le	u Pr	o Me	t Ala	a Gly	y Arg	g Sei	r Sei	Ası	ı He	e Tro	Asr	ı Arg	, Ile	Phe	e Asn

				570					575					580	,
Phe	Ala	Arg	Ser	Arg	His	Ser	Gly	Ser	Leu	Ala	Leu V	/al	Ser .	Ala	Asp
			585					590					595		
Gly	Asp	Glu	Val	Val	Pro	Ser	Gln	Ser	Thr	Ser	Arg (	Glu :	Pro	Glu	Arg
		600					605				ı	610			
Asn	His	Thr	His	Arg	Ser	Leu	Phe	Ser	Val	Glu	Ser	Asp	Asp	Thr	Asp
	615					620					625				
Thr	Glu	Asn	Glu	Arg	Arg	Asp	Met	Ala	Gly	Ala	Ser	Gly	Gly	Val	Ala
630					635					640					645
Ala	Pro	Leu	Pro	Gln	Lys	Val	Pro	Pro	Thr	Thr	Ala	Val	Glu	Ala	Thr
				650					655					660	
Val	Gly	Ala	Cys	Ala	Ser	Ser	Ser	Thr	Gln	Ser	Thr	Arg	Gly	Gly	His
			665					670					675		
Ala	Asp	Asn	Gly	Arg	Asp	Val	Thr	Ser	Val	Glu	Pro	Pro	Ser	Val	Ser
		680					685					690			
Pro	Ala	Arg	His	Gln	Leu	Thr	Ser	Ala	Leu	Ser	Arg	Met	Thr	Gln	Gly
	695	i				700	)				705				
Leu	Arg	g Trp	Val	Arg	Phe	Thr	Leu	Gly	Arg	Ser	Ser	Ser	Leu	Ser	Gln
710	)				715					720					725
Asn	Glr	ı Ser	Pro	Leu	Arg	Glr	ı Leu	Asp	Asn	Gly	Val	Ser	Gly	Arg	Glu
				730	)				735	i				740	)
Asp	Ası	a Ası	Ası	va!	Glu	ı Me	t Lev	ı Ile	Pro	Ile	Ser	Asp	Gly	Ser	Ser
			74	5				750	)				755		
Ası	o Ph	e Ası	p Va	i Ası	n Asp	Cy:	s Se	r Arg	g Pro	Leu	Leu	Asp	Leu	Ala	a Ser
		76	0				76	5				770	)		
As	p Gl	n Gl	y Gl	n Gl	y Le	u Ar	g Gl	n Pro	Ту	r Ası	ı Ala	Thr	Asr	Pro	Gly
	77	5 .				78	0				785	i			
٧a	i Ar	g Pr	o Se	r As	n Ar	g As	p Gl	y Pr	о Су	s Gli	ı Arg	Cys	s Gly	y Il	e Val

790 795 800 805

His Thr Ala Gln Ile Pro Asp Thr Cys Leu Glu Val Thr Leu Lys Asn

810 815 820

Glu Thr Ser Asp Asp Glu Ala Leu Leu Cys

825 830

<210> 71

<211> 2577

<212> DNA

<213 Homo sapiens

## <400> 71

60 atggcctgtc gctggagcac aaaagagtct ccgcggtgga ggtctgcgtt gctcttgctt ttcctcgctg gggtgtacgg aaatggtgct cttgcagaac attctgaaaa tgtgcatatt tcaggagtgt caactgcttg tggagagact ccagagcaaa tacgagcacc aagtggcata 240 atcacaagcc caggctggcc ttctgaatat cctgcaaaaa tcaactgtag ctggttcata 300 agggcaaacc caggcgaaat cattactata agtiticagg attitgatat tcaaggaicc agaaggtgca attiggactg gitgacaata gaaacataca agaatattga aagttacaga 360 gcttgtggtt ccacaattcc acctccgtat atctcttcac aagaccacat ctggattagg 420 tttcattcgg atgacaacat ctctagaaag ggtttcagac tggcatattt ttcagggaaa 480 tctgaggaac caaattgtgc ttgtgatcag tttcgttgtg gtaatggaaa gtgtatacca 540 600 gaagccigga aaigiaataa caiggaigaa igiggagata giiccgaiga agagaicigi 660 gccaaagaag caaatcctcc aactgctgct gcttttcaac cctgtgctta caaccagttc cagigittat cccgititac caaagittac actigccicc ccgaatciit aaaatgigat gggaacattg actgccttga cctaggagat gagatagact gtgatgtgcc aacatgtggg 780 caatggctaa aatatttta tggtactttt aattctccca attatccaga cttttatcct cctggaagca attgcacctg gttaatagac actggtgatc accgtaaagt cattttacgc 960 ticactgact ttaaactiga tggtactggt tatggtgatt atgicaaaat atatgatgga

ttagaggaga atccacacaa gctttigcgi gigitgacag ctttigatic icatgcacct 1020 cttacagtig titctictic iggacagata agggtacatt titigtgciga taaagtgaat 1080 gctgcaaggg gatttaatgc tacttaccaa gtagatgggt tctgtttgcc atgggaaata 1140 ccctgtggag gtaactgggg gtgttatact gagcagcagc gttgtgatgg gtattggcat 1200 tgcccaaatg gaagggatga aaccaattgt accatgtgcc agaaggaaga atttccatgt 1260 tcccgaaatg-gtgtctgtta tcctcgttct gatcgctgca actaccagaa tcattgccca 1320 aatggctcag atgaaaaaaa ctgcttttt tgccaaccag gaaatttcca ttgtaaaaac 1380 aalcgtigig igitigaaag tigggigigi gaticicaag aigacigigg igaiggcagc 1440 gatgaagaaa attgcccagt aatcgtgcct acaagagtca tcactgctgc cgtcataggg 1500 agccicatet giggeeigit actegicata geatigggat giactigiaa getitatiet 1560 cigagaaigi iigaaagaag aicaliigaa acacagiigi caagagigga agcagaalig 1620 ttaagaagag aageteetee etegtatgga caattgattg eteagggitt aatteeacea 1680 gilgaagatt ticcigilig ticacciaat caggeticig titiggaaaa teigaggeta 1740 geggtaegat eteagetigg attiactica gleaggetic etaiggeagg cagaicaage 1800 aacattigga accgtattit taattitgca agatcacgic attcigggic attggctitg 1860 gtctcagcag atggagatga ggttgtccct agtcagagta ccagtagaga acctgagaga 1920 aatcatactc acagaagtti gitticcgig gagtcigatg atacagacac agaaaatgag 1980 agaagagata tggcaggagc atctggtggg gttgcagctc ctttgcctca aaaagtccct 2040 cccacaacgg cagtagaagc gacagtagga gcatgtgcaa gttcctcaac tcagagtacc 2100 cgaggiggcc aigcagaiaa iggaagggai gigacaagig iggaaccccc aagigigagi 2160 ccagcacgic accagcitae aagigcacie agicgiaiga cicaggggei acgeigggia 2220 cgttttacat taggacgatc aagttcccta agtcagaacc agagtccttt gagacaactt 2280 gataatgggg taagtggaag agaagatgat gatgatgtig aaatgctaat tccaatttct 2340 gatggatett cagacttiga tgtgaatgae tgetecagae etettettga tettgeetea 2400 gatcaaggac aagggettag acaaccatat aatgcaacaa atcetggagt aaggccaagt 2460 aatcgagatg gcccctgtga gcgctgtggt attgtccaca ctgcccagat accagacact 2520 igcliagaag taacacigaa aaacgaaacg agigalgalg aggciilgii aciligi

<210> 72

<211> 3088

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (41).. (2617)

<220>

<221> sig peptide

<222> (41).. (121)

<200>

<221> mat peptide

<222> (122).. (2617)

<400>

ctcctccgtc tcctcctctc tctctccatc tgctgtggtt atg gcc tgt cgc tgg 55

Met Ala Cys Arg Trp

-27 -25

age aca aaa gag tet eeg egg tgg agg tet geg ttg ete ttg ett tte 103

Ser Thr Lys Glu Ser Pro Arg Trp Arg Ser Ala Leu Leu Leu Leu Phe

-20 -15 -10

ctc gct ggg gtg tac gga aat ggt gct ctt gca gaa cat tct gaa aat 151

Leu Ala Gly Val Tyr Gly Asn Gly Ala Leu Ala Glu His Ser Glu Asn

-5 1 5 10

gtg cat att tca gga gtg tca act gct tgt gga gag act cca gag caa 199

Val	His	He	Ser	Gly	Val	Ser	Thr	Ala	Cys	Gly	Glu	Thr	Pro	Glu	Gln	
				15					20					25		
ata	cga	gca	cca	agt	ggc	ata	atc	aca	agc	cca	ggc	t gg	cct	tct	gaa	247
Ile	Arg	Ala	Pro	Ser	Gly	He	Ile	Thr	Ser	Pro	Gly	Trp	Pro	Ser	Glu	
			30					35					40			
tat	cct	gca	aaa	atc	aac	tgt	agc	tgg	ttc	ata	agg	gca	aac	cca	ggc	295
Tyr	Pro	Ala	Lys	He	Asn	Cys	Ser	Trp	Phe	Ile	Arg	Ala	Asn	Pro	Gly	
		45					50					55				
gaa	atc	att	ac t	ata	agt	ttt	cag	gat	ttt	gat	att	caa	gga	tcc	aga	343
Glu	He	He	Thr	Ile	Ser	Phe	Gln	Asp	Phe	Asp	Ile	Gln	Gly	Ser	Arg	
	60					65					70					
agg	t gc	aat	ttg	gac	tgg	ttg	aca	ata	gaa	aca	tac	aag	aat	att	gaa	391
Arg	Cys	Asn	Leu	Asp	Trp	Leu	Thr	Ile	Glu	Thr	Tyr	Lys	Asn	He	Glu	
75					80					85					90	
agt	tac	aga	gct	tgt	ggt	tcc	aca	att	cca	cct	ccg	tat	atc	tct	tca	439
Ser	Tyr	Arg	Ala	Cys	Gly	Ser	Thr	Ile	Pro	Pro	Pro	Tyr	Ile	Ser	Ser	
				95					100					105		
caa	gac	cac	atc	tgg	att	agg	t t t	cat	tcg	gat	gac	aac	atc	tct	aga	487
Gln	Asp	His	Ile	Trp	He	Arg	Phe	His	Ser	Asp	Asp	Asn	He	Ser	Arg	
			110	)				115					120	)		
aag	ggt	ttc	aga	ctg	gca	tat	ttt	tca	ggg	aaa	tct	gag	gaa	cca	aat	535
Lys	Gly	Phe	Arg	g Leu	Ala	Tyr	Phe	Ser	Gly	Lys	Ser	Glu	Glu	Pro	Asn	
		125	j				130					135	5			
tgt	gc t	tgt	gat	cag	ttt	cgt	tgt	ggt	aat	gga	a aag	tgi	tata	a cca	gaa	583
Cys	Ala	Cys	s Ası	Glr	Phe	Arg	g Cys	Gly	Asr	ı Gly	y Lys	Cys	s Ile	e Pro	Glu	
	140	)				145	j				150	)				
gco	t gg	g aaa	a tg	t aa i	aac	ate	g gat	gaa	tg	t gga	a gat	ag	t tc	c gat	gaa	631
Ala	ı Tro	Lv	s Cv	s Ası	ı Asr	ı Mei	l Asr	Gli	. Cv:	s Gl	v Asr	Se.	r Se	r Asr	s Glu	

155					160					165					170	
gag	atc	tgt	gcc	aaa	gaa	gca	aat	cc t	cca	act	gc t	gc t	gc t	ttt	caa	679
Glu	He	Cys	Ala	Lys	Glu	Ala	Asn	Pro	Pro	Thr	Ala	Ala	Ala	Phe	Gln	
				175					180					185		
ccc	tgt	gc t	tac	aac	cag	ttc	cag	tgt	tta	tcc	cgt	ttt	acc	aaa	gtt	727
Pro	Cys	Ala	Tyr	Asn	Gln	Phe	Gln	Cys	Leu	Ser	Arg	Phe	Thr	Lys	Val	
			190					195					200			
tac	ac t	tgc	ctc	ccc	gaa	tct	tta	aaa	tgt	gat	ggg	aac	att	gac	tgc	775
Tyr	Thr	Cys	Leu	Pro	Glu	Ser	Leu	Lys	Cys	Asp	Gly	Asn	He	Asp	Cys	
		205					210					215				
ctt	gac	cta	gga	gat	gag	ata	gac	tgt	gat	gtg	cca	aca	tgt	ggg	caa	823
Leu	Asp	Leu	Gly	Asp	Glu	Ile	Asp	Cys	Asp	Val	Pro	Thr	Cys	Gly	Gln	
	220					225					230					
t gg	cta	aaa	tat	ttt	tat	ggt	act	ttt	aat	tct	ccc	aat	tat	cca	gac	871
Trp	Leu	Lys	Tyr	Phe	Tyr	Gly	Thr	Phe	Asn	Ser	Pro	Asn	Tyr	Pro	Asp	
235					240	ı				245					250	
t t t	tat	cct	cct	gga	ago	aat	t gc	acc	t gg	t t a	ata	gac	act	ggt	gat	919
Phe	Туг	Pro	Pro	Gly	Ser	Asn	Cys	Thr	Trp	Leu	Ile	Asp	Thr	Gly	Asp	
				255	j				260					265	<b>j</b>	
cac	cgt	aaa	gto	att	tta	cgc	tto	act	gac	ttt	aaa	ctt	gat	ggt	act	967
His	Are	g Lys	Val	He	e Lei	ı Arg	Phe	Thr	Asp	Phe	Lys	Leu	Asp	Gly	/ Thr	
			270	)				275	i				280	)		
ggt	l ta	t gg1	i ga	t ta	t gte	c aaa	ata	ı tat	gat	gga	ıtta	a gag	g gag	g aa	t cca	1015
Gly	y Ty	r Gly	y Ası	о Ту	r Va	l Lys	s Ile	е Туг	Asp	Gly	/ Lei	ı Glu	ı Glı	ı Ası	n Pro	
		28	5				290	)				298	5			
ca	c aa	g ct	t tt	g cg	t gt	g tt	g ac	a gc	t tt	t ga	t tc	t ca	i gc	а сс	t ctt	1063
Hi	s Ly	s Le	u Le	u Ar	g Va	l Le	u Th	r Ala	a Pho	e Ası	Se:	r Hi	s Al	a Pr	o Leu	
	30	n				30	5				31	n				

aca	gtt	gtt	tct	tct	tct	gga	cag	ata	agg	gta	cat	ttt	tgt	gct	gat	1111
Thr	Val	Val	Ser	Ser	Ser	Gly	Gln	Ile	Arg	Val	His	Phe	Cys	Ala	Asp	
315					320					325					330	
aaa	gtg	aat	gct	gca	agg	gga	ttt	aat	gct	ac t	tac	caa	gta	gat	ggg	1159
Lys	Val	Asn	Ala	Ala	Arg	Gly	Phe	Asn	Ala	Thr	Tyr	Gln	Val	Asp	Gly.	
		-		335					340					345		
ttc	tgt	ttg	cca	t gg	gaa	ata	ccc	tgt	gga	ggt	aac	tgg	ggg	tgt	tat	1207
Phe	Cys	Leu	Pro	Trp	Glu	Ile	Pro	Cys	Gly	Gly	Asn	Trp	Gly	Cys	Tyr	
			350					355					360			
act	gag	cag	cag	cgt	tgt	gat	ggg	tat	t gg	cat	t gc	cca	aat	gga	agg	1255
Thr	Glu	Gln	Gln	Arg	Cys	Asp	Gly	Tyr	Trp	His	Cys	Pro	Asn	Gly	Arg	
		365					370					375				
gat	gaa	acc	aat	tgt	acc	atg	tgc	cag	aag	gaa	gaa	ttt	cca	tgt	tcc	1303
Asp	Glu	Thr	Asn	Cys	Thr	Met	Cys	Gln	Lys	Glu	Glu	Phe	Pro	Cys	Ser	
	380					385					390					
cga	aat	ggt	gtc	tgt	tat	cct	cgt	tct	gat	cgc	t gc	aac	tac	cag	aat	1351
Arg	Asn	Gly	Val	Cys	Tyr	Pro	Arg	Ser	Asp	Arg	Cys	Asn	Туг	Gln	Asn	
395					400					405	I				410	
cat	tgc	cca	aat	ggc	tca	gat	gaa	aaa	aac	tgc	ttt	t t t	t go	caa	cca	1399
His	Cys	Pro	Asn	Gly	Ser	Asp	Glu	Lys	Asn	Cys	Phe	Phe	Cys	Glr	n Pro	
				415					420	)				425	5	
gga	aat	ttc	cat	tgt	aaa	aac	aat	cgt	tgt	gtg	g ttt	gaa	agi	tg	ggtg	1447
Gly	Asr	n Phe	His	S Cys	Lys	Ası	ı Asr	ı Arg	Cys	s Val	Phe	Gli	ı Sei	Tr	y Val	
			430	)				435	,				44(	)		
tgt	ga	t tct	caa	a ga	gad	tg	t gg	t gat	gg	c ago	c gai	i ga	a ga	a aa	t tgc	1495
Cys	s Asj	p Sei	r Gli	n Ası	Ası	Cy:	s Gly	y Asp	Gl	y Se	r Ası	o Gl	u Gl	u As	n Cys	
		44	5				45	0				45	5			
cca	a gt	a ato	c gt	g cc	t ac	a ag	a gt	c ato	ac	t gc	t gc	c gt	c at	a gg	g agc	1543

Pro	Val	Ile	Val	Pro	Thr	Arg	Val	Ile	Thr	Ala	Ala	Val	Ile	Gly	Ser	
	460					465					470					
ctc	atc	tgt	ggc	ctg	t t a	ctc	gtc	ata	gca	ttg	gga	tgt	act	tgt	aag	1591
Leu	He	Cys	Gly	Leu	Leu	Leu	Val	Ile	Ala	Leu	Gly	Cys	Thr	Cys	Lys	
475					480					485					490	
ctt	tat	tct	ctg	aga	atg	ttt	gaa	aga	aga	tca	ttt	gaa	aca	cag	ttg	1639
Leu	Tyr	Ser	Leu	Arg	Met	Phe	Glu	Arg	Arg	Ser	Phe	Glu	Thr	Gln	Leu	
				495					500					505		
tca	aga	gtg	gaa	gca	gaa	ttg	t t a	aġa	aga	gaa	gc t	cct	ccc	tcg	tat	1687
Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	Leu	Leu	Arg	Arg	Glu	Ala	Pro	Pro	Ser	Tyr	
			510					515					520			
gga	caa	ttg	att	gc t	cag	ggt	tta	att	cca	cca	gtt	gaa	gat	ttt	cct	1735
Gly	Gln	Leu	Ile	Ala	Gln	Gly	Leu	Ile	Pro	Pro	Val	Glu	Asp	Phe	Pro	
		525					530					535				
gtt	tgt	tca	cct	aat	cag	gc t	tct	gtt	ttg	gaa	aat	ctg	agg	cta	gcg	1783
Val	Cys	Ser	Pro	Asn	Gln	Ala	Ser	Val	Leu	Glu	Asn	Leu	Arg	Leu	Ala	
	540					545					550					
gta	cga	tct	cag	ctt	gga	ttt	ac t	tca	gtc	agg	ctt	cct	atg	gca	ggc	1831
Val	Arg	Ser	Gln	Leu	Gly	Phe	Thr	Ser	Val	Arg	Leu	Pro	Met	Ala	Gly	
555					560					565					570	
aga	tca	agc	aac	att	t gg	aac	cgt	att	ttt	aat	ttt	gca	aga	tca	cgt	1879
Arg	Ser	Ser	Asr	ı Ile	Trp	Asn	Arg	Ile	Phe	Asn	Phe	Ala	Arg	; Ser	Arg	
				575	;				580	1				585		
cat	tct	ggg	t ca	a ttg	gct	ttg	ggto	tca	gca	gat	gga	gat	gag	gtt	gtc	1927
His	Ser	Gly	Sei	r Lei	ı Ala	Leu	ı Val	Ser	Ala	Asp	Gly	Asp	Glu	ı Val	Val	
			590	0				595	,				600	)		
cci	i agi	t cag	gag	t acc	agt	aga	a gaa	cct	gag	g aga	a aat	cat	act	t cac	aga	1975
Pro	Sei	r Gli	i Se	r Th	r Sei	г Агя	z Gli	Pro	Gli	ı Ars	z Asn	His	Th	r Hic	Aro	

		605					610					615				
agt	ttg	ttt	tcc	gtg	gag	tct	gat	gat	aca	gac	aca	gaa	aat	gag	aga	2023
Ser	Leu	Phe	Ser	Val	Glu	Ser	Asp	Asp	Thr	Asp	Thr	Glu	Asn	Glu	Arg	
	620					625					630					
aga	gat	atg	gca	gga	gca	tct	ggt	ggg	gtt	gca	gct	cct	ttg	cct	caa	2071
Arg	Asp	Me t	Ala	Gly	Ala	Ser	Gly	Gly	Val	Ala	Ala	Pro	Leu	Pro	Gln	
635					640					645					650	
aaa	gtc	cct	ccc	aca	acg	gca	gta	gaa	gcg	aca	gta	gga	gca	tgt	gca	2119
Lys	Val	Pro	Pro	Thr	Thr	Ala	Val	Glu	Ala	Thr	Val	Gly	Ala	Cys	Ala	
				655					660					665		
agt	tcc	tca	act	cag	agt	acc	cga	ggt	ggc	cat	gca	gat	aat	gga	agg	2167
Ser	Ser	Ser	Thr	Gln	Ser	Thr	Arg	Gly	Gly	His	Ala	Asp	Asn	Gly	Arg	
			670					675					680			
gat	gtg	aca	agt	gtg	gaa	ccc	cca	agt	gtg	agt	cca	gca	cgt	cac	cag	2215
Asp	Val	Thr	Ser	Val	Glu	Pro	Pro	Ser	Val	Ser	Pro	Ala	Arg	His	Gln	
		685					690					695				
ctt	aca	agt	gca	ctc	agt	cgt	atg	ac t	cag	ggg	cta	cgc	tgg	gta	cgt	2263
Leu	Thr	Ser	Ala	Leu	Ser	Arg	Met	Thr	Gln	Gly	Leu	Arg	Trp	Val	Arg	
	700					705					710					
ttt	aca	tta	gga	cga	tca	agt	tcc	cta	agt	cag	aac	cag	agt	cct	ttg	2311
Phe	Thr	Leu	Gly	Arg	Ser	Ser	Ser	Leu	Ser	Gin	Asn	Glm	Ser	Pro	Leu	
715					720					725	j				730	
aga	caa	ctt	gat	aat	ggg	gta	agt	gga	aga	gaa	gat	gat	gat	gat	gtt	2359
Arg	Gln	Let	ı Asp	As n	Gly	Val	Ser	Gly	Arg	Glu	ı Asp	Asp	Asp	Asp	Val	
				735	i				740	)				745	,	
gaa	ate	cta	aatt	cca	att	tct	gat	gga	tci	tca	a gao	t t	t gat	gte	aat	2407
Glu	Met	Lei	ı Ile	e Pro	o Ile	Ser	Asp	Gly	Sei	se Se	r Asp	Pho	e Asp	Val	Asn	
			750	)				755	j				760	)		

gac tgc tcc aga cct ctt ctt gat ctt gcc tca gat caa gga caa ggg 2455 Asp Cys Ser Arg Pro Leu Leu Asp Leu Ala Ser Asp Gln Gly Gln Gly 765 770 ctt aga caa cca tat aat gca aca aat cct gga gta agg cca agt aat 2503 Leu Arg Gin Pro Tyr Asn Ala Thr Asn Pro Gly Val Arg Pro Ser Asn 780 785 790 cga gat ggc ccc tgt gag cgc tgt ggt att gtc cac act gcc cag ata 2551 Arg Asp Gly Pro Cys Glu Arg Cys Gly Ile Val His Thr Ala Gln Ile 795 800 805 810 cca gac act igc ita gaa gia aca cig aaa aac gaa acg agi gai gal 2599 Pro Asp Thr Cys Leu Glu Val Thr Leu Lys Asn Glu Thr Ser Asp Asp 820 815 825 gag gct tig tia cti igi taggiacgaa icacataagg gagatigiat 2647 Glu Ala Leu Leu Leu Cys

830

acaagiigga gcaataicca iiiattatti igtaaciita cagitaaaci agiittagii 2707
taaaaagaaa aaaigcaggg igaittetta tiattataig itageetgea iggitaaati 2767
cgacaaciig taacictaig aacitagagi tiactattii ageagetaaa aaigcaicae 2827
atatteatat igiteaataa igieetitea iiigittetg atigittica teetgataci 2887
gtagiteaci gtagaaatgi ggetgetgaa acitattiga itgicattii tatetateet 2947
atgitaaatg giitgiitti acaaaataat acettattii aatigaaacg titatgetti 3007
igeeaacaca teitgiaaci taatatacia gatgitaagg itgitaatgi acaaaaaaa 3067
aaaaaaaaaa aaaaaaaaa a

<210> 73

<211> 687

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 73

Met Thr Pro Gln Ser Leu Leu Gln Thr Thr Leu Phe Leu Leu Ser Leu -25-20-15-10Leu Phe Leu Val Gln Gly Ala His Gly Arg Gly His Arg Glu Asp Phe -51 Arg Phe Cys Ser Gln Arg Asn Gln Thr His Arg Ser Ser Leu His Tyr 15 Lys Pro Thr Pro Asp Leu Arg Ile Ser Ile Glu Asn Ser Glu Glu Ala 25 30 35 Leu Thr Val His Ala Pro Phe Pro Ala Ala His Pro Ala Ser Arg Ser 40 45 50 55 Phe Pro Asp Pro Arg Gly Leu Tyr His Phe Cys Leu Tyr Trp Asn Arg 60 65 70 His Ala Gly Arg Leu His Leu Leu Tyr Gly Lys Arg Asp Phe Leu Leu 75 80 85 Ser Asp Lys Ala Ser Ser Leu Leu Cys Phe Gln His Gln Glu Glu Ser 90 95 100 Leu Ala Gln Gly Pro Pro Leu Leu Ala Thr Ser Val Thr Ser Trp Trp 105 110 115 Ser Pro Gln Asn Ile Ser Leu Pro Ser Ala Ala Ser Phe Thr Phe Ser 120 125 130 135 Phe His Ser Pro Pro His Thr Ala Ala His Asn Ala Ser Val Asp Met 140 145 150 Cys Glu Leu Lys Arg Asp Leu Gln Leu Leu Ser Gln Phe Leu Lys His 160 155 Pro Gln Lys Ala Ser Arg Arg Pro Ser Ala Ala Pro Ala Ser Gln Gln 170 175 180

Leu	Gln	Ser	Leu	Glu	Ser	Lys	Leu	Thr	Ser	Val	Arg	Phe	Met	Gly	Asp
	185					190					195				
Met	Val	Ser	Phe	Glu	Glu	Asp	Arg	Ile	Asn	Ala	Thr	Val	Trp	Lys	Leu
200					205					210					215
Gln	Pro	Thr	Ala	Gly	Leu-	Gln	Asp	Leu	His	Ile	His	Ser	Arg	Gln	Glu
				220					225					230	
Glu	Giu	Gln	Ser	Glu	He	Met	Glu	Tyr	Ser	Val	Leu	Leu	Pro	Arg	Thr
			235					240					245		
Leu	Phe	Gln	Arg	Thr	Lys	Gly	Arg	Arg	Gly	Glu	Ala	Glu	Lys	Arg	Leu
		250					255					260			
Leu	Leu	Val	Asp	Phe	Ser	Ser	Gln	Ala	Leu	Phe	Gln	Asp	Lys	Asn	Ser
	265					270					275				
Ser	Gin	Val	Leu	Gly	Glu	Lys	Val	Leu	Gly	He	Val	Val	Gln	Asn	Thr
280					285					290					295
Lys	Val	Ala	Asn	Leu	Thr	Glu	Pro	Val	Val	Leu	Thr	Phe	Gln	His	Gln
				300					305					310	
Let	Gln	Pro	Lys	Asn	Val	Thi	Leu	Gln	Cys	Val	Phe	Trp	Val	Glu	Asp
			315	5				320	)				325		
Pro	Thi	Lei	ı Ser	Ser	Pro	Gly	His	Trp	Ser	Ser	Ala	Gly	Cys	Glu	Thr
		330	)				338	5				340	)		
Va	l Arg	g Ara	g Glu	J Th	Glr	1 Th	r Sei	Cys	s Phe	e Cys	Asn	His	Leu	Thr	Tyr
	34	õ				35	0				355	5			
Ph	e Ala	a Va	l Le	u Me	t Va	l Se	r Se	r Va	l Gl	u Val	l Asp	Ala	ı Val	His	Lys
36	0				36	5				370	)				375
Hi	s Ty	r Le	u Se	r Le	u Le	u Se	г Ту	r Va	l Gl	у Су:	s Va	l Val	Se	r Ala	a Leu
				38	0				38	5				390	)
Αl	a Cy	s Le	u Va	l Se	r II	e Al	a Al	a Ty	r Le	u Cy	s Se	r Ar	g Ar	g Ly:	s Pro
			39	5				40	0				40	5	

Arg	Asp	Tyr	Thr	Ile	Lys	Val	His	Me t	Asn	Leu	Leu	Leu	Ala	Val	Phe
		410					415					420			
Leu	Leu	Asp	Thr	Ser	Phe	Leu	Leu	Ser	Glu	Pro	Val	Ala	Leu	Thr	Gly
	425					430					435				,
Ser	Glu	Ala	Gly	Cys	Arg	Ala	Ser	Ala	Ile	Phe	Leu	His	Phe	Ser	Leu
440					445					450					455
Leu	Thr	Cys	Leu	Ser	Trp	Met	Gly	Leu	Glu	Gly	Tyr	Asn	Leu	Tyr	Arg
	-			460					465					470	
Leu	Va I	Val	Glu	Val	Phe	Gly	Thr	Tyr	Val	Pro	Gly	Tyr	Leu	Leu	Lys
			475					480					485		
Leu	Ser	Ala	Me t	Gly	Trp	Gly	Phe	Pro	Ile	Phe	Leu	Val	Thr	Leu	Val
		490					495					500			
Ala	Leu	Val	Asp	Val	Asp	Asn	Туг	Gly	Pro	Ile	Ile	Leu	Ala	Val	His
	<b>50</b> 5					510					515			-	
Arg	Thr	Pro	Glu	Gly	Val	·Ile	Туг	Pro	Ser	Met	Cys	Trp	He	Arg	Asp
520	ì				525					530					535
Ser	Leu	Val	Ser	Tyr	He	Thr	Asn	Leu	Gly	Leu	Phe	Ser	Leu	Val	Phe
				540	)				545	5				550	
Leu	Phe	Asr	Met	Ala	Met	Lei	ı Ala	Thr	Met	Val	Val	Gln	Ile	Leu	Arg
			555	5				560	)				565		
Let	ı Arg	g Pro	His	Thi	r Glr	Ly:	s Trp	Ser	His	s Val	Lei	Thr	Leu	Leu	Gly
		570	)				575	5				580	)		
Lei	ı Se	r Lei	ı Va	l Le	u Gly	y Le	u Pro	Tr	o Ala	a Lei	ı Ile	Phe	Phe	Ser	Phe
	58	5				59	0				599	5			
A1	a Se	r Gl	y Th	r Ph	e Gl	n Le	u Va	l Va	l Le	u Ty	r Le	u Phe	e Sei	Ile	lle
60	0				60	5				61	0				615
Th	r Se	r Ph	e Gl	n Gl	y Ph	e Le	u Il	e Ph	e Il	e Tr	р Ту	r Tr	p Se	r Me	t Arg
				62	0				62	5				630	0

Leu Gln Ala Arg Gly Gly Pro Ser Pro Leu Lys Ser Asn Ser Asp Ser

635

640

645

Ala Arg Leu Pro Ile Ser Ser Gly Ser Thr Ser Ser Arg Ile

650

655

660

<210> 74

<211> 2061

<212> DNA

<213> Homo sapiens

## <400> 74

60 atgactecce agtegetget geagacgaea etgtteetge tgagtetget etteetggte caaggigccc acggcagggg ccacagggaa gactitcgci icigcagcca gcggaaccag 120 acacagga gcagceteca etacaaacce acaccagace tgcgcatete categagaac 180 teegaagagg ceeteacagt ceatgeeest ticeetgeag eccaecetge ticeegatee 240 300 ttccctgacc ccaggggcct ctaccacttc tgcctctact ggaaccgaca tgctgggaga ttacatette tetatggeaa gegtgaette ttgetgagtg acaaageete tageeteete 360 tgcttccagc accaggagga gagcctggct cagggccccc cgctgttagc cacttctgtc 420 accicciggi ggagcccica gaacaicagc cigcccagtg ccgccagcii cacciicicc 480 540 ticcacagic cicccacac ggccgctcac aatgcctcgg tggacatgig cgagctcaaa agggaccicc agcigcicag ccagticcig aagcatcccc agaaggccic aaggaggccc 600 660 teggetgeee eegecageea geagttgeag ageetggagt egaaactgae etetgtgaga ticalggggg acatggtgtc citcgaggag gaccggatca acgccacggt gtggaagctc 720 780 cagcccacag ccggcctcca ggacctgcac atccactccc ggcaggagga ggagcagagc gagatcatgg agtactcggt gctgctgcct cgaacactct tccagaggac gaaaggccgg 840 aggggggagg cigagaagag acteciecig giggactica geagceaage ecigiteeag 900 gacaagaatt ccagccaagt cctgggtgag aaggtcttgg ggattgtggt acagaacacc 960 aaagtagcca acctcacgga gcccgtggtg ctcaccttcc agcaccagct acagccgaag 1020

aatgtgactc tgcaatgtgt gttctgggtt gaagacccca cattgagcag cccggggcat 1080 tggagcagtg ctgggtgtga gaccgtcagg agagaaaccc aaacatcctg cttctgcaac 1140 cactigacci actitigcagi gcigatggic iccicggigg aggiggacgc cgigcacaag 1200 cactacciga geotectete ciaegiggge igigiegici eigeeeigge eigeeiigie 1260 agcattgccg cctacctctg ctccaggagg aaacctcggg actacaccat caaggtgcac 1320 atgaaccige tgetggeegt etteetgetg gacaegaget teetgeteag egageeggtg 1380 gccctgacag gctctgaggc tggctgccga gccagtgcca tcttcctgca cttctcctg 1440 cicacctgcc titicctggat gggccicgag gggtacaacc tctaccgact cgtggtggag 1500 gictitggca cotatgicoc iggotacota otoaagotga gogocaiggg ciggggciic 1560 cccatctitc tggtgacgct ggtggccctg gtggatgtgg acaactatgg ccccatcatc 1620 tiggcigic ataggacic agagggcgic atctacccii ccaigigcig gatccgggac 1680 tecciggica getacateae caaceiggge cicitagee iggigitiei giteaacaig 1740 gccatgctag ccaccatggt ggtgcagatc ctgcggctgc gccccacac ccaaaagtgg 1800 tcacatgtgc tgacactgct gggcctcagc ctggtccttg gcctgccctg ggccttgatc 1860 ticticict tigeticigg caceticcag citigicgice tetacetiti cageateate 1920 accidentice aaggetieet cateffeate igglaciggt ceatgegget geaggeegg 1980 ggtggcccct cccctctgaa gagcaactca gacagcgcca ggctccccat cagctcgggc 2040 agcacctcgt ccagccgcat c 2061

<210> 75

<211> 3564

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (43).. (2103)

<220>

<221> sig peptide

<222> (43).. (117)

<221> mat peptide

<222> (118).. (2103)

<400> 75

attacaggtg gtgacttcca agagtgactc cgtcggagga aa atg act ccc cag 54

Met Thr Pro Gln

-25

tcg ctg ctg cag acg aca ctg ttc ctg ctg agt ctg ctc ttc ctg gtc 102 Ser Leu Leu Gln Thr Thr Leu Phe Leu Leu Ser Leu Leu Phe Leu Val

-20 -15 -10

caa ggt gcc cac ggc agg ggc cac agg gaa gac ttt cgc ttc tgc agc 150 Gln Gly Ala His Gly Arg Gly His Arg Glu Asp Phe Arg Phe Cys Ser

-5 1 5 10

cag cgg aac cag aca cac agg agc ctc cac tac aaa ccc aca cca 198

Gln Arg Asn Gln Thr His Arg Ser Ser Leu His Tyr Lys Pro Thr Pro

15 20 25

gac ctg cgc atc tcc atc gag aac tcc gaa gag gcc ctc aca gtc cat

246

Asp Leu Arg Ile Ser Ile Glu Asn Ser Glu Glu Ala Leu Thr Val His

30 35 40

gcc cct ttc cct gca gcc cac cct gct tcc cga tcc ttc cct gac ccc 294

Ala Pro Phe Pro Ala Ala His Pro Ala Ser Arg Ser Phe Pro Asp Pro

45 50 55

agg ggc ctc tac cac ttc tgc ctc tac tgg aac cga cat gct ggg aga 342

Arg Gly Leu Tyr His Phe Cys Leu Tyr Trp Asn Arg His Ala Gly Arg

60					65					70					<b>7</b> 5	
tta	cat	ctt	ctc	tat	ggc	aag	cgt	gac	ttc	ttg	ctg	agt	gac	aaa	gcc	390
Leu	His	Leu	Leu	Tyr	Gly	Lys	Arg	Asp	Phe	Leu	Leu	Ser	Asp	Lys	Ala	
				80					85					90		
tct	agc	ctc	ctc	t gc	ttc	cag	cac	cag	gag	gag	agc	ctg	gc t	cag	ggc	438
Ser	Ser	Leu	Leu	Cys	Phe	Gln	His	Gln	Glu	Glu	Ser	Leu	Ala	Gin	Gly	
			95					100					105			
ccc	ccg	ctg	t t a	gcc	act	tct	gtc	acc	tcc	t gg	t gg	agc	cc t	cag	aac	486
Pro	Pro	Leu	Leu	Ala	Thr	Ser	Val	Thr	Ser	Trp	Trp	Ser	Pro	Gln	Asn	
		110					115					120				
atc	agc	ctg	ссс	agt	gcc	gcc	agc	ttc	acc	ttc	tcc	ttc	cac	agt	cct	534
Ile	Ser	Leu	Pro	Ser	Ala	Ala	Ser	Phe	Thr	Phe	Ser	Phe	His	Ser	Pro	
	125					130					135					
ccc	cac	acg	gcc	gct	cac	aat	gcc	tcg	gtg	gac	atg	tgc	gag	ctc	aaa	582
Pro	His	Thr	Ala	Ala	His	Asn	Ala	Ser	Val	Asp	Met	Cys	Glu	Leu	Lys	
140					145					150					155	
agg	gac	ctc	cag	ctg	ctc	agc	cag	ttc	ctg	aag	cat	ссс	cag	aag	gcc	630
Arg	Asp	Leu	Gln	Leu	Leu	Ser	Gln	Phe	Leu	Lys	His	Pro	Gln	Lys	Ala	
				160					165					170		
tca	agg	agg	ссс	tcg	gct	gcc	ссс	gcc	agc	cag	cag	ttg	cag	agc	ctg	678
Ser	Arg	Arg	Pro	Ser	Ala	. Ala	Pro	Ala	Ser	Gin	Gln	Leu	Gln	Ser	Leu	
			175	,				180					185		-	
gag	tcg	g aaa	cte	acc	tct	gtg	aga	ttc	atg	g ggg	gac	atg	gtg	tco	ttc	726
Glu	Ser	Lys	Let	Thr	Ser	Val	Arg	, Phe	Met	Gly	Asp	Met	Val	Ser	Phe	
		190	)				195	5				200	)			
gag	g gag	g gao	cgg	gato	aac	gco	ace	ggte	t gg	g aag	g cto	cag	ccc;	aca	ı gcc	774
Glu	ı Gl	ı As <b>ı</b>	Ara	g Ile	e Ası	n Ala	t Thi	. Val	Tr	D Lys	Leu	Glr	Pro	Th	r Ala	
	20	5				210	)				215	5				

ggc	ctc	cag	gac	ctg	cac	atc	cac	tcc	cgg	cag	gag	gag	gag	cag	agc	822
Gly	Leu	Gln	Asp	Leu	His	Ile	His	Ser	Arg	Gln	Glu	Glu	Glu	Gln	Ser	
220					225					230					235	
gag	atc	atg	gag	tac	tcg	gtg	ctg	ctg	cct	cga	aca	ctc	ttc	cag	agg	870
Glu	Ile	Me t	Glu	Tyr	Ser	Val	Leu	Leu	Pro	Arg	Thr	Leu	Phe	Gln	Arg	
				240					245					250		
acg	aaa	ggc	cgg	agg	ggg	gag	gc t	gag	aag	aga	ctc	ctc	ctg	gtg	gac	918
Thr	Lys	Gly	Arg	Arg	Gly	Glu	Ala	Glu	Lys	Arg	Leu	Leu	Leu	Val	Asp	
			255					260					265			
ttc	agc	agc	caa	gcc	ctg	ttc	cag	gac	aag	aat	tcc	agc	caa	gtc	ctg	966
Phe	Ser	Ser	Gln	Ala	Leu	Phe	Gln	Asp	Lys	Asn	Ser	Ser	Gln	Val	Leu	
		270					275					280				
ggt	gag	aag	gtc	ttg	ggg	att	gtg	gta	cag	aac	acc	aaa	gta	gcc	aac	1014
Gly	Glu	Lys	Val	Leu	Gly	He	Val	Val	Gln	Asn	Thr	Lys	Val	Ala	Asn	
	285					290					295					
ctc	acg	gag	ccc	gtg	gtg	ctc	acc	ttc	cag	cac	cag	cta	cag	CCE	aag	1062
Leu	Thr	Glu	Pro	Val	Val	Leu	Thr	Phe	Gln	His	Gln	Leu	Gln	Pro	Lys	
300					305					310					315	
aat	gtg	act	ctg	caa	tgt	gtg	ttc	t gg	gtt	gaa	gac	ccc	aca	tte	gagc	1110
Asn	Val	Thr	Leu	Gln	Cys	Val	Phe	Trp	Val	Glu	Asp	Pro	Thr	Lei	ı Ser	
				320	)				325	i				330	)	
ago	cce	ggg	g cat	tgg	g ago	agt	gct	ggg	tgt	gag	g acc	gto	agg	g ag	a gaa	1158
Sei	Pro	Gly	His	Tr	Ser	Ser	Ala	Gly	Cys	Gli	ı Thr	Val	Arg	g Ar	g Glu	
			33	5				340	ı				34	5		
aco	caa	a aca	a tc	c tgo	tto	tgo	aac	cac	ttg	g ac	c tac	t t	t gc	a gt	g ctg	1206
Th	r Gli	n Th	r Se	r Cy:	s Phe	e Cys	s Asn	His	Lei	u Th	r Ty	r Ph	e Al	a Va	l Leu	
		35	0				355	5				36	0			
at	o oti	c ic	c tc	g gi	g gas	e et	g gad	e geo	g f	e ca	c aas	g ca	c ta	c ct	g agc	1254

Met	Val	Ser	Ser	Val	Glu	Val	Asp	Ala	Val	His	Lys	His	Tyr	Leu	Ser	
	365					370					375					
ctc	ctc	tcc	tac	gtg	ggc	tgt	gtc	gtc	tct	gcc	ctg	gcc	tgc	ctt	gtc	1302
Leu	Leu	Ser	Tyr	Val	Gly	Cys	Val	Val	Ser	Ala	Leu	Ala	Cys	Leu	Val	•
380					385					390					395	
agc	a t t	gcc	gcc	tac	ctc	tgc	tcc	agg	agg	aaa	cct	cgg	gac	tac	acc	1350
Ser	He	Ala	Ala	Tyr	Leu	Cys	Ser	Arg	Arg	Lys	Pro	Arg	Asp	Tyr	Thr	
				400					405					410		
atc	aag	gtg	cac	atg	aac	ctg	ctg	ctg	gcc	gtc	ttc	ctg	ctg	gac	acg	1398
He	Lys	Val	His	Met	Asn	Leu	Leu	Leu	Ala	Val	Phe	Leu	Leu	Asp	Thr	
			415					420					425			
agc	ttc	ctg	ctc	agc.	gag	ccg	gtg	gcc	ctg	aca	ggc	tct	gag	gct	ggc	1446
Ser	Phe	Leu	Leu	Ser	Glu	Pro	Val	Ala	Leu	Thr	Gly	Ser	Glu	Ala	Gly	
		430					435					440				
t gc	cga	gcc	agt	gcc	atc	ttc	ctg	cac	ttc	tcc	ctg	ctc	acc	t gc	ctt	1494
Cys	Arg	Ala	Ser	Ala	Ile	Phe	Leu	His	Phe	Ser	Leu	Leu	Thr	Cys	Leu	
	445					450					455					•
tcc	tgg	atg	ggc	ctc	gag	ggg	tac	aac	cto	tac	cga	ctc	gtg	gte	gag	1542
Ser	Trp	Met	Gly	Leu	Glu	Gly	Туг	Asn	Leu	Tyr	Arg	Leu	Val	Val	Glu	
460	)				465					470	)				475	
gto	ttt	ggc	aco	tat	gtc	cct	ggc	tac	cta	cto	aag	ctg	ago	gco	atg	1590
Val	Phe	Gly	Thi	Туг	· Val	Pro	Gly	Tyr	Let	ı Let	ı Lys	Let	Ser	Ala	a MeT	
				480	)				48	5				490	)	
ggo	t g	g ggo	tto	c cc	ato	: tt1	cte	ggtg	g ac	gcta	ggtg	g gc	ctg	ggt	g gat	1638
Gl	y Tr	o Gly	y Pho	e Pro	o Ile	e Phe	e Ļei	ı Val	Th	r Lei	u Va	l Ala	a Lei	u Va	l Asp	
			49	5				500	)				50	5		
gt	g ga	c aac	c ta	t gg	c cc	c at	cato	ctt	g gc	t gt	g ca	t ag	g ac	t cc	a gag	1686
٧a	l As	D Asi	n Tv	r Gl	v Pro	o II	e Ile	e Lei	u Al	a Va	l Hi	s Ar	g Th	r Pr	o Glu	

ggc gtc atc tac cct tcc atg tgc tgg atc cgg gac tcc ctg gtc agc Gly Val Ile Tyr Pro Ser Met Cys Trp Ile Arg Asp Ser Leu Val Ser tac atc acc aac ctg ggc ctc ttc agc ctg gtg ttt ctg ttc aac atg Tyr Ile Thr Asn Leu Gly Leu Phe Ser Leu Val Phe Leu Phe Asn MeT gcc atg cta gcc acc atg gtg gtg cag atc ctg cgg ctg cgc ccc cac Ala Met Leu Ala Thr Met Val Val Gln Ile Leu Arg Leu Arg Pro His acc caa aag tgg tca cat gtg cig aca ctg ctg ggc ctc agc ctg gtc Thr Gln Lys Trp Ser His Val Leu Thr Leu Leu Gly Leu Ser Leu Val ctt ggc ctg ccc tgg gcc ttg atc ttc ttc tcc ttt gct tct ggc acc Leu Gly Leu Pro Trp Ala Leu Ile Phe Phe Ser Phe Ala Ser Gly Thr tte cag ett gie gie etc tae ett tte age ate ate ace tee tte caa Phe Gln Leu Val Val Leu Tyr Leu Phe Ser Ile Ile Thr Ser Phe Gln ggc tic cic atc tic atc tgg tac tgg tcc atg cgg cig cag gcc cgg Gly Phe Leu Ile Phe Ile Trp Tyr Trp Ser Met Arg Leu Gln Ala Arg ggt ggc ccc tcc cct ctg aag agc aac tca gac agc gcc agg ctc ccc Gly Gly Pro Ser Pro Leu Lys Ser Asn Ser Asp Ser Ala Arg Leu Pro atc age teg gge age acc teg tee age ege atc taggeeteea geceacetge 2123 Ile Ser Ser Gly Ser Thr Ser Ser Ser Arg Ile 

ccatgtgatg aagcagagat gcggcctcgt cgcacactgc ctgtggcccc cgagccaggc 2183 ccagccccag gccagtcagc cgcagacttt ggaaagccca acgaccatgg agagatgggc 2243 cgttgccatg gtggacggac tcccgggctg ggcttttgaa ttggccttgg ggactactcg 2303 geteteacte ageteecaeg ggaeteagaa gtgegeegee atgetgeeta gggtaetgte 2363 cccacatoty toccaacoca gotggaggoo tggtototoo ttacaacoco tgggcocago 2423 cctcattgct\_gggggccagg ccttggatct tgagggtctg gcacatcctt aatcctgtgc 2483 ccctgcctgg gacagaaatg tggctccagt tgctctgtct ctcgtggtca ccctgagggc 2543 actictgcate cictgicatt ttaacctcag giggcaccca gggcgaatgg ggcccagggc 2603 agaccticag ggccagagcc ctggcggagg agaggccctt tgccaggagc acagcagcag 2663 cicgcctacc icigagecca ggececetec eteceteage ecceeagtec tecetecate 2723 ticccigggg tictccicci cicccagggc cicctigcic citcgticac agciggggt 2783 ccccgattcc aatgctgtit titggggagt ggtttccagg agctgcctgg tgtctgctgt 2843 aaalgitigi ciacigcaca agccicggcc igccccigag ccaggcicgg taccgaigcg 2903 tgggctgggc taggtccctc tgtccatctg ggcctttgta tgagctgcat tgcccttgct 2963 caccetgace aagcacacge ctcagagggg ceetcageet etcetgaage cetettgtgg 3023 caagaactgt ggaccatgcc agtcccgtct ggtttccatc ccaccactcc aaggactgag 3083 actgacetee tetggtgaca etggeetaga geetgacact etectaagag giteteteca 3143 agcccccaaa tagctccagg cgccctcggc cgcccatcat ggttaattct gtccaacaaa 3203 cacacacggg tagattgctg gcctgttgta ggtggtaggg acacagatga ccgacctggt 3263 cactectect gecaacatte agtetggtat gtgaggegtg egtgaageaa gaacteetgg 3323 agctacaggg acagggagcc atcattcctg cctgggaatc ctggaagact tcctgcagga 3383 gicagogiic aatotigaco tigaagaigg gaaggaigti cittitacgi accaaticii 3443 tigicittig alattaaaaa gaagtacaig ticatigiag agaatiigga aaciglagaa 3503 gagaatcaag aagaaaaata aaaatcagct gtigtaatcg cctagcaaaa aaaaaaaaaa 3563 a 3564

<210> 76

<211> 704

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 76

Met Phe Thr Phe Leu Leu Thr Cys Ile Phe Leu Pro Leu Leu Arg Gly
-16 -15 -10 -5

His Ser Leu Phe Thr Cys Glu Pro Ile Thr Val Pro Arg Cys Met Lys

1 5 10 15

Met Ala Tyr Asn Met Thr Phe Phe Pro Asn Leu Met Gly His Tyr Asp

20 25 30

Gln Ser Ile Ala Ala Val Glu Met Glu His Phe Leu Pro Leu Ala Asn 35 40 45

Leu Glu Cys Ser Pro Asn Ile Glu Thr Phe Leu Cys Lys Ala Phe Val
50 55 60

Pro Thr Cys Ile Glu Gln Ile His Val Val Pro Pro Cys Arg Lys Leu
65 70 75 80

Cys Glu Lys Val Tyr Ser Asp Cys Lys Leu Ile Asp Thr Phe Gly

85 90 95

Ile Arg Trp Pro Glu Glu Leu Glu Cys Asp Arg Leu Gln Tyr Cys Asp

100 105 110

Glu Thr Val Pro Val Thr Phe Asp Pro His Thr Glu Phe Leu Gly Pro
115 120 125

Gln Lys Lys Thr Glu Gln Val Gln Arg Asp Ile Gly Phe Trp Cys Pro 130 135 140

Arg His Leu Lys Thr Ser Gly Gly Gln Gly Tyr Lys Phe Leu Gly Ile
145 150 155 160

Asp Gln Cys Ala Pro Pro Cys Pro Asn Met Tyr Phe Lys Ser Asp Glu

				165					170					175	
Leu	Glu	Phe	Ala	Lys	Ser	Phe	Ιlе	Gly	Thr	Val	Ser	He	Phe	Cys	Leu
			180					185					190		
Cys	Ala	Thr	Leu	Phe	Thr	Phe	Leu	Thr	Phe	Leu	Ile	Asp	Val	Arg	Arg
		195					200					205			
Phe	Arg	Tyr	Pro	Glu	Arg	Pro	Ile	Ile	Tyr	Tyr	Ser	Val	Cys	Tyr	Ser
	210					215					220				
Ile	Val	Ser	Leu	Met	Tyr	Phe	Ile	Gly	Phe	Leu	Leu	Gly	Asp	Ser	Thr
225					230					235					240
Ala	Cys	Asn	Lys	Ala	Asp	Glu	Lys	Leu	Glu	Leu	Gly	Asn	Thr	Val	Val
				245					250					255	
Leu	Asp	Ser	Gln	Asn	Lys	Ala	Cys	Thr	Val	Leu	Phe	Met	Leu	Leu	Tyr
			260					265					270		
Phe	Phe	Thr	Met	Ala	Gly	Thr	Val	Trp	Trp	Val	Ile	Leu	Thr	He	Thr
		275					280					285			
Trp	Phe	Leu	Ala	Ala	Gly	Arg	Lys	Trp	Ser	Cys	Glu	Ala	Ile	Glu	Gln
	290					295					300				
Lys	Ala	Val	Trp	Phe	His	Ala	Val	Ala	Trp	Gly	Thr	Pro	Gly	Phe	Leu
305					310					315					320
Thr	Val	Met	Leu	Leu	Ala	Met	Asn	Lys	Val	Glu	Gly	Asp	Asn	He	Ser
				325					330					335	
Gly	Val	Cys	Phe	. Val	Gly	Leu	Tyr	Asp	Leu	Asp	Ala	Ser	Arg	Tyr	Phe
			340	)				345	•				350		
Val	Leu	Leu	Pro	Leu	Cys	Leu	Cys	Val	Phe	Val	Gly	Leu	Ser	Leu	Leu
		355	5				360	)				365			
Let	ı Ala	Gly	/ I16	e Ile	e Sei	Leu	ı Asr	His	Val	Arg	g Gln	Val	Ile	Gln	His
	370	)				375	5				380	)			
Ası	o Gly	y Arg	g Ası	n Glr	ı Glı	ı Lys	s Lei	ı Lys	Lys	s Phe	e Met	Ile	Arg	: Ile	Gly

385					390					395					400
Val	Phe	Ser	Gly	Leu	Tyr	Leu	Val	Pro	Leu	Val	Thr	Leu	Leu	Gly	Cys
				405					410					415	
Tyr	Val	Tyr	Glu	Gln	Val	Asn	Arg	Ile	Thr	Trp	Glu	Ιle	Thr	Trp	Val
			420					425					430		
Ser	Asp	His	Cys	Arg	Gln	Tyr	His	Ile	Pro	Cys	Pro	Tyr	Gln	Ala	Lys
		435					440					445			
Ala	Lys	Ala	Arg	Pro	Glu	Leu	Ala	Leu	Phe	Met	Ile	Lys	Tyr	Leu	Met
	450					455					460				
Thr	Leu	Ile	Val	Gly	Ile	Ser	Ala	Val	Phe	Trp	Val	Gly	Ser	Lys	Lys
465					470					475					480
Thr	Cys	Thr	Glu	Trp	Ala	Gly	Phe	Phe	Lys	Arg	Asn	Arg	Lys	Arg	Asp
				485					490					495	
Pro	He	Ser	Glu	Ser	Arg	Arg	Val	Leu	Gln	Glu	Ser	Cys	Glu	Phe	Phe
			500	)				505					510		
Leu	Lys	His	Asn	Ser	Lys	Val	Lys	His	Lys	Lys	Lys	His	Tyr	Lys	Pro
		515	i				520					525			
Ser	Ser	His	Lys	Leu	Lys	Val	Ile	Ser	Lys	Ser	Met	Gly	Thr	Ser	Thr
	530	)				535	5				540			-	
Gly	Ala	t Thi	Ala	a Asr	ı His	Gly	Thr	Ser	Ala	Val	Ala	Ile	Thr	Ser	His
545	5				550	)				555	i		٠		560
Ası	yı Tyı	r Lei	ı Gly	y Gli	ı Glu	ı Th	r Lei	Thr	Gli	ı Ile	Gln	Thr	Ser	Pro	Glu
				56	5				570	)				575	•
Th	r Se	r Me	t Ar	g Gl	u Val	l Ly:	s Ala	a Asp	Gly	y Ala	a Ser	Thr	Pro	Arg	g Leu
	,		58	0				589	5				590	)	
Ar	g Gl	u Gl	n As	р Су	s Gl	y Gl	u Pr	o Ala	a Se	г Рго	o Ala	a Ala	a Ser	He	e Ser
		59	5				60	0				60	5		
Ar	g Le	u Se	r Gl	y Gl	u Gl	n Va	i As	p G1	y Ly	s Gl	y Gli	n Ala	a Gly	Se	r Val

610 615 620 Ser Glu Ser Ala Arg Ser Glu Gly Arg Ile Ser Pro Lys Ser Asp Ile 625 630 635 640 Thr Asp Thr Gly Leu Ala Gln Ser Asn Asn Leu Gln Val Pro Ser Ser 645 650 655 Ser Glu Pro Ser Ser Leu Lys Gly Ser Thr Ser Leu Leu Val His Pro 660 665 670 Val Ser Gly Val Arg Lys Glu Gln Gly Gly Gly Cys His Ser Asp Thr 675 680 685

<210> 77

<211> 2112

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<400> 77

atgittacai titigitgac gigiattiti ciacccicc taagagggca cagicictic 60 acctgtgaac caattactgt tcccagatgt atgaaaatgg cctacaacat gacgtttttc cciaatciga igggicatia igaccagagi atigccgcgg iggaaaigga gcattitcii 180 cctctcgcaa atctggaatg ttcaccaaac attgaaactt tcctctgcaa agcatttgta 240 ccaaccigca tagaacaaat icaigiggii ccacciigic giaaactiig igagaaagia 300 tattctgatt gcaaaaaatt aattgacact tttgggatcc gatggcctga ggagcttgaa 360 tgtgacagat tacaatactg tgatgagact gttcctgtaa cttttgatcc acacacagaa 420 ttictiggic cicagaagaa aacagaacaa giccaaagag acatiggati tiggigicca 480 aggcatctta agacttctgg gggacaagga tataagtttc tgggaattga ccagtgtgcg 540 cciccaigce ccaacaigia iiiiaaaagi gaigageiag agiiigeaaa aagiiitati 600 ggaacagtti caatatttig icittgigca actcigitca cattccttac tittttaatt 660 gaigtiagaa gattcagala cccagagaga ccaattatat attactcigi cigitacagc 720

attgtatete	ttatgtactt	cattggattt	ttgctaggcg	atagcacagc	ctgcaataag	780
gcagatgaga	agctagaact	tggtaacact	gttgtcctag	actctcaaaa	taaggcttgc	840
accgttttgt	tcatgctttt	gtatttttc	acaatggctg	gcactgtgtg	gtgggtgatt	900
cttaccatta	cttggttctt	agctgcagga	agaaaatgga	gttgtgaagc	catcgagcaa	960
aaagcagtgt	ggtttcatgc	tgttgcatgg	ggaacaccag	gtttcctgac	tgttatgctt	1020
ctigctatga	acaaagttga	aggagacaac	attagtggag	tttgctttgt	tggcctttat	1080
gacctggatg	cttctcgcta	ctttgtactc	ttgccactgt	gcctttgtgt	gtitgttggg	1140
ctctctttc	ttttagctgg	cattatttcc	ttaaatcatg	ttcgacaagt	catacaacat	1200
gatggccgga	accaagaaaa	actaaagaaa	tttatgattc	gaattggagt	cttcagcggc	1260
ttgtatcttg	tgccattagt	gacacttctc	ggatgttacg	tctatgagca	agtgaacagg	1320
attacctggg	agataacttg	ggtctctgat	cattgtcgtc	agtaccatat	cccatgtcct	1380
tatcaggcaa	aagcaaaagc	tcgaccagaa	ttggctttat	ttatgataaa	atacctgatg	1440
acattaattg	ttggcatctc	tgctgtcttc	tgggt tggaa	gcaaaaagac	atgcacagaa	1500
t gggc t gggt	tttttaaacg	aaatcgcaag	agagatccaa	tcagtgaaag	tcgaagagta	1560
ctacaggaat	catgtgagtt	tttcttaaag	cacaattcta	aagttaaaca	caaaaagaag	1620
cactataaac	caagttcaca	caagctgaag	gtcatttcca	aatccatggg	aaccagcaca	1680
ggagctacag	; caaatcatgg	cacttetgea	gtagcaatta	ctagccatga	ttacctagga	1740
caagaaactt	tgacagaaat	ccaaacctca	ccagaaacat	caatgagaga	ggtgaaagcg	1800
gacggagcta	gcacccccag	gitaagagaa	caggactgtg	gtgaacctgc	ctcgccagca	1860
gcatccatct	ccagactete	tggggaacag	gtcgacggga	agggccaggc	aggcagtgta	1920
tctgaaagtg	g cgcggagtga	aggaaggatt	agtccaaaga	gtgatattac	tgacactggc	1980
ctggcacaga	gcaacaattt	gcaggtcccc	agttcttcag	aaccaagcag	cctcaaaggt	2040
tccacatcto	tgcttgttca	cccggtttca	ggagtgagaa	aagagcaggg	aggtggttgt	2100
cattcagata	a ct					2112

<210> 78

<211> 3492

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (6).. (2117)

<220>

<221> sig peptide

<222> (6).. (53)

<220>

<221> mat peptide

<222> (54).. (2117)

<400> 78

tggaa atg tit aca tit tig itg acg igt att tit cia ccc ctc cia 47

Met Phe Thr Phe Leu Leu Thr Cys Ile Phe Leu Pro Leu Leu

-16 - 15 -10 -5

aga ggg cac agt ctc ttc acc tgt gaa cca att act gtt ccc aga tgt 95
Arg Gly His Ser Leu Phe Thr Cys Glu Pro Ile Thr Val Pro Arg Cys

1 5 10

atg aaa atg gcc tac aac atg acg ttt ttc cct aat ctg atg ggt cat 143 Met Lys Met Ala Tyr Asn Met Thr Phe Phe Pro Asn Leu Met Gly His

15 20 25 30

tat gac cag agt att gcc gcg gtg gaa atg gag cat tit ctt cct ctc 191

Tyr Asp Gln Ser Ile Ala Ala Val Glu Met Glu His Phe Leu Pro Leu

35 40 45

gca aat ctg gaa tgt tca cca aac att gaa act ttc ctc tgc aaa gca 239

Ala	Asn	Leu	Glu	Cys	Ser	Pro	Asn	Ile	Glu	Thr	Phe	Leu	Cys	Lys	Ala	
			50					55					60			
ttt	gta	cca	acc	tgc	ata	gaa	caa	att	cat	gtg	gtt	cca	cc t	tgt	cgt	287
Phe	Val	Pro	Thr	Cys	He	Glu	Gln	Ile	His	Val	Val	Pro	Pro	Cys	Arg	
•		65					70					75				
aaa	ctt	tgt	gag	aaa	gta	tat	tct	gat	tgc	aaa	aaa	tta	a t t	gac	ac t	335
Lys	Leu	Cys	Glu	Lys	Val	Tyr	Ser	Asp	Cys	Lys	Lys	Leu	Ile	Asp	Thr	
	80					85					90					
ttt	ggg	atc	cga	tgg	cct	gag	gag	ctt	gaa	tgt	gac	aga	tta	caa	tac	383
Phe	Gly	He	Arg	Trp	Pro	Glu	Glu	Leu	Glu	Cys	Asp	Arg	Leu	Gln	Tyr	
95					100					105					110	
tgt	gat	gag	act	gtt	cct	gta	act	ttt	gat	cca	cac	aca	gaa	ttt	ctt	431
Cys	Asp	Glu	Thr	Val	Pro	Val	Thr	Phe	Asp	Pro	His	Thr	Glu	Phe	Leu	
				115					120					125		
ggt	cct	cag	aag	aaa	aca	gaa	caa	gtc	caa	aga	gac	att	gga	ttt	tgg	479
Gly	Pro	Gln	Lys	Lys	Thr	Glu	Gln	Val	Gln	Arg	Asp	Ile	Gly	Phe	Trp	
			130					135					140			
tgt	cca	agg	cat	ctt	aag	act	tct	ggg	gga	caa	gga	tat	aag	ttt	ctg	527
Cys	Pro	Arg	His	Leu	Lys	Thr	Ser	Gly	Gly	Gln	Gly	Tyr	Lys	Phe	Leu	
		145					150					155				
gga	att	gac	cag	tgt	gcg	cct	cca	tgc	ccc	aac	atg	tat	ttt	aaa	agt	575
Gly	He	Asp	Gln	Cys	Ala	Pro	Pro	Cys	Pro	Asn	Met	Tyr	Phe	Lys	Ser	
	160	)				165					170				·	
gat	gag	cta	gag	ttt	gca	aaa	agt	ttt	att	gga	aca	gtt	tca	ata	ttt	623
Asp	Glu	Let	ı Glu	i Phe	e Ala	Lys	Ser	Phe	: Ile	Gly	Thr	Val	Sei	· Ile	Phe	
175	•				180					185	5				190	
tgt	cti	i igi	i gca	a act	cte	tto	aca	tto	cti	act	ttt	tta	aati	t gat	gtt	671
Cvs	Lei	ı Cv	s Al:	a Thi	Lei	Phe	Thr	Phe	. Tei	ı Thı	. Phe	Lei	1 []	э Аст	Val	

aga aga tic aga tac cca gag aga cca att ata tat tac tct gic tgt Arg Arg Phe Arg Tyr Pro Glu Arg Pro Ile Ile Tyr Tyr Ser Val Cys tac age att gta tet ett atg tac tie att gga tit tig eta gge gat Tyr Ser Ile Val Ser Leu Met Tyr Phe Ile Gly Phe Leu Leu Gly Asp age aca gee tge aat aag gea gat gag aag eta gaa ett ggt aac act Ser Thr Ala Cys Asn Lys Ala Asp Glu Lys Leu Glu Leu Gly Asn Thr gtt gtc cta gac tct caa aat aag gct tgc acc gtt ttg ttc atg ctt Val Val Leu Asp Ser Gln Asn Lys Ala Cys Thr Val Leu Phe Met Leu itg tat tit tic aca atg gct ggc act gig tgg tgg gtg att ctt acc Leu Tyr Phe Phe Thr Met Ala Gly Thr Val Trp Trp Val Ile Leu Thr att act igg itc ita gci gca gga aga aaa igg agi igi gaa gcc aic Ile Thr Trp Phe Leu Ala Ala Gly Arg Lys Trp Ser Cys Glu Ala Ile gag caa aaa gca gtg tgg ttt cat gct gtt gca tgg gga aca cca ggt Glu Gln Lys Ala Val Trp Phe His Ala Val Ala Trp Gly Thr Pro Gly tic cig act git aig cit cit gct aig aac aaa git gaa gga gac aac Phe Leu Thr Val Met Leu Leu Ala Met Asn Lys Val Glu Gly Asp Asn att agt gga git igc iit git ggc cit iai gac cig gat gci ici cgc Ile Ser Gly Val Cys Phe Val Gly Leu Tyr Asp Leu Asp Ala Ser Arg

tac tit gia cic tig cca cig igc cii igi gig tit gii ggg cic ict Tyr Phe Val Leu Leu Pro Leu Cys Leu Cys Val Phe Val Gly Leu Ser ctt ctt tta gct ggc att att tcc tta aat cat gtt cga caa gtc ata Leu Leu Ala Gly Ile Ile Ser Leu Asn His Val Arg Gln Val Ile caa cat gat ggc cgg aac caa gaa aaa cta aag aaa ttt atg att cga Gln His Asp Gly Arg Asn Gln Glu Lys Leu Lys Lys Phe Met Ile Arg att gga gic tic agc ggc tig tat cii gig cca tia gig aca cii cic Ile Gly Val Phe Ser Gly Leu Tyr Leu Val Pro Leu Val Thr Leu Leu gga tgt tac gtc tat gag caa gtg aac agg att acc tgg gag ata act Gly Cys Tyr Val Tyr Glu Gln Val Asn Arg Ile Thr Trp Glu Ile Thr igg gic ici gai cai igi cgi cag tac cai aic cca igi cci tai cag Trp Val Ser Asp His Cys Arg Gln Tyr His Ile Pro Cys Pro Tyr Gln gca aaa gca aaa gct cga cca gaa ttg gct tta ttt atg ata aaa tac Ala Lys Ala Lys Ala Arg Pro Glu Leu Ala Leu Phe Met Ile Lys Tyr ctg atg aca tta att gtt ggc atc tct gct gtc ttc tgg gtt gga agc Leu Met Thr Leu Ile Val Gly Ile Ser Ala Val Phe Trp Val Gly Ser aaa aag aca tgc aca gaa tgg gct ggg ttt ttt aaa cga aat cgc aag Lys Lys Thr Cys Thr Glu Trp Ala Gly Phe Phe Lys Arg Asn Arg Lys 

aga	gat	cca	atc	agt	gaa	agt	cga	aga	gta	cta	cag	gaa	tca	tgt	gag	1583
Arg	Asp	Pro	Ile	Ser	Glu	Ser	Arg	Arg	Val	Leu	Gln	Glu	Ser	Cys	Glu	
495					500					505					510	
ttt	ttc	t t a	aag	cac	aat	tct	aaa	gtt	aaa	cac	aaa	aag	aag	cac	tat	1631
Phe	Phe	Leu	Lys	His	Asn	Ser	Lys	Val	Lys	His	Lys	Lys	Lys	His	Tyr	
				515					520		٠			525		
aaa	cca	agt	tca	cac	aag	ctg	aag	gtc	att	tcc	aaa	tcc	atg	gga	acc	1679
Lys	Pro	Ser	Ser	His	Lys	Leu	Lys	Val	Ile	Ser	Lys	Ser	Met	Gly	Thr	
			530					535					540			
agc	aca	gga	gc t	aca	gca	aat	cat	ggc	act	tct	gca	gta	gca	att	act	1727
Ser	Thr	Gly	Ala	Thr	Ala	Asn	His	Gly	Thr	Ser	Ala	Val	Ala	Ile	Thr	
		545					550	•				555				
agc	cat	gat	tac	cta	gga	caa	gaa	ac t	ttg	aca	gaa	atc	caa	acc	tca	1775
Ser	His	Asp	Tyr	Leu	Gly	Gln	Glu	Thr	Leu	Thr	Glu	Ile	Gln	Thi	Ser,	
	560					565					570					
cca	gaa	aca	tca	atg	aga	gag	gtg	aaa	gcg	gac	gga	gc t	ago	aco	c ccc	1823
Pro	Glu	Thr	Ser	Met	Arg	Glu	Val	Lys	Ala	. Asp	Gly	Ala	Ser	Th	r Pro	
575	i				580					585	5				590	
agg	g tta	aga	gaa	cag	gac	tgt	ggt	gaa	cct	gco	ctcg	cca	gca	a gc	a tcc	1871
Arg	Let	ı Arg	Glu	Gln	Asp	Cys	Gly	Glu	Pro	Ala	a Ser	Pro	Ala	a Al	a Ser	
				595	,				600	)				60	5	
ato	c te	aga	cto	e tet	ggg	gaa	cag	gto	gao	ggg	g aag	g gg	c ca	g gc	a ggc	1919
П	e Se	r Arg	g Lei	ı Sei	Gly	Glu	Glr	ı Val	Ası	p Gl	y Lys	s Gly	y Gl	n Al	a Gly	
			610	0				615	5				62	0		
ag	t gt	a tc	t ga	a ag	t gcg	g cg	gag	i gaa	a gg	a ag	g at	t ag	t cc	a aa	g agt	1967
Se	r Va	l Se	r Gl	u Se	r Ala	a Arı	g Se	r Gli	ı Gl	y Ar	g Il	e Se	r Pr	o Ly	s Ser	
		62	5				63	0				63	5			
ga	t at	t ac	t ga	c ac	t gg	c ct	g gc	a ca:	g ag	с аа	с аа	t tt	g ca	e ei	to occ	2015

Asp lie Thr Asp Thr Gly Leu Ala Gln Ser Asn Asn Leu Gln Val Pro 640 645 650 agt ict ica gaa cca agc agc cic aaa ggt icc aca ict cig cit git 2063 Ser Ser Ser Glu Pro Ser Ser Leu Lys Gly Ser Thr Ser Leu Leu Val 655 660 665 cac ccg gtt tca gga gtg aga aaa gag cag gga ggt ggt tgt cat tca 2111 His Pro Val Ser Gly Val Arg Lys Glu Gln Gly Gly Gly Cys His Ser 675 680 685 gat act tgaagaacat tttctctcgt tactcagaag caaatttgtg ttacactgga 2167 Asp Thr agigacciai gcacigitti giaagaaica cigitacgii ciictitigc actiaaagii 2227 gcattgccta cigitataci ggaaaaaala gagitcaaga ataatatgac tcatticaca 2287 caaaggitaa igacaacaai ataccigaaa acagagaigi gcaggitaat aatattitti 2347 taatagtgtg ggaggacaga gttagaggaa tetteetttt etatttatga agattetaet 2407 ctiggiaaga giattitaag atgiactaig ciattitact tittigatat aaaatcaaga 2467 tallicting cigaagtait taaalcital celigiaici littalacat attigaaaat 2527 aagettatat gtattigaac tittiigaaa teetatteaa gtattiitat eatgetatig 2587 tgatattita gcactitggi agcittiaca cigaattici aagaaaatig taaaatagic 2647 tictittata cigtaaaaaa agatatacca aaaagtetta taataggaat ttaacittaa 2707 aaacccactt aitgatacct taccatctaa aatgtgtgat tittatagtc tcgttitagg 2767 aatttcacag atctaaatta tgtagctgaa ataaggtgct tactcaaaga gtgtccacta 2827 ligaligiai taigcigcic acigaiccii cigcatatti aaaataaaat gicciaaagg 2887 gilagiagac aaaaigilag icililigiai allaggecaa gigeaaliga eliceelili 2947 ttaatgttic atgaccacce attgattgta ttataaccac ttacagttgc ttatattttt 3007 tgitttaact tiigittiit aacaltiaga atattacatt tigiaitata cagtacciit 3067 cicagacatt tigtagaati catticggca gcicactagg attitgciga acattaaaaa 3127 gigigatage gaiaitagig ceaaicaaai ggaaaaaagg tagicitaai aaacaagaca 3187 caacgiiiti alacaacata ciitaaaata itaaggagti ticttaatii igiticciat 3247

taagtattat tetttgggca agattitetg atgettitga tittetetea atttageatt 3307
tgettitggt tittitetet atttageatt etgitaagge acaaaaacta tgiaetgiat 3367
gggaaatgit giaaatatta eetttieeae atttiaaaca gacaactitg aatacaaaaa 3427
etitgittig tgigatetti teattaataa aattaietti giataagaaa aaaaaaaaaa 3487
aaaaa 3492

<210> 79

<211> 551

<212> PRT

<400> 79

Met Leu Cys Ser Leu Leu Leu Cys Glu Cys Leu Leu Leu Val Ala Gly
-18 -15 -10 -5

Tyr Ala His Asp Asp Asp Trp Ile Asp Pro Thr Asp Met Leu Asn Tyr

1 5 10

Asp Ala Ala Ser Gly Thr Met Arg Lys Ser Gln Ala Lys Tyr Gly Ile

15 20 25 30

Ser Gly Glu Lys Asp Val Ser Pro Asp Leu Ser Cys Ala Asp Glu Ile

35 40 45

Ser Glu Cys Tyr His Lys Leu Asp Ser Leu Thr Tyr Lys Ile Asp Glu
50 55 60

Cys Glu Lys Lys Lys Arg Glu Asp Tyr Glu Ser Gln Ser Asn Pro Val 65 70 75

Phe Arg Arg Tyr Leu Asn Lys IIe Leu IIe Glu Ala Gly Lys Leu Gly
80 85 90

Leu Pro Asp Glu Asn Lys Gly Asp Met His Tyr Asp Ala Glu Ile Ile
95 100 105 110

Leu Lys Arg Glu Thr Leu Leu Glu Ile Gln Lys Phe Leu Asn Gly Glu

115 120 125

Asp Trp Lys Pro Gly Ala Leu Asp Asp Ala Leu Ser Asp Ile Leu Ile Asn Phe Lys Phe His Asp Phe Glu Thr Trp Lys Trp Arg Phe Glu Asp Ser Phe Gly Val Asp Pro Tyr Asn Val Leu Met Val Leu Leu Cys Leu Leu Cys Ile Val Val Leu Val Ala Thr Glu Leu Trp Thr Tyr Val Arg Trp Tyr Thr Gln Leu Arg Arg Val Leu Ile Ile Ser Phe Leu Phe Ser Leu Gly Trp Asn Trp Met Tyr Leu Tyr Lys Leu Ala Phe Ala Gln His Gin Ala Giu Val Ala Lys Met Giu Pro Leu Asn Asn Val Cys Ala Lys Lys Met Asp Trp Thr Gly Ser Ile Trp Glu Trp Phe Arg Ser Ser Trp Thr Tyr Lys Asp Asp Pro Cys Gln Lys Tyr Tyr Glu Leu Leu Val Asn Pro Ile Trp Leu Val Pro Pro Thr Lys Ala Leu Ala Val Thr Phe Thr Thr Phe Val Thr Glu Pro Leu Lys His Ile Gly Lys Gly Thr Gly Glu Phe Ile Lys Ala Leu Met Lys Glu Ile Pro Ala Leu Leu His Leu Pro Val Leu Ile Ile Met Ala Leu Ala Ile Leu Ser Phe Cys Tyr Gly 

Ala Gly Lys Ser Val His Val Leu Arg His Ile Gly Gly Pro Glu Ser Glu Pro Pro Gln Ala Leu Arg Pro Arg Asp Arg Arg Gln Glu Glu Ile Asp Tyr Arg Pro Asp Gly Gly Ala Gly Asp Ala Asp Phe His Tyr Arg Gly Gln Met Gly Pro Thr Glu Gln Gly Pro Tyr Ala Lys Thr Tyr Glu Gly Arg Arg Glu Ile Leu Arg Glu Arg Asp Val Asp Leu Arg Phe Gln Thr Gly Asn Lys Ser Pro Glu Val Leu Arg Ala Phe Asp Val Pro Asp Ala Glu Ala Arg Glu His Pro Thr Val Val Pro Ser His Lys Ser Pro Val Leu Asp Thr Lys Pro Lys Glu Thr Gly Gly Ile Leu Gly Glu Gly Thr Pro Lys Glu Ser Ser Thr Glu Ser Ser Gln Ser Ala Lys Pro Val Ser Gly Gin Asp Thr Ser Gly Asn Thr Glu Gly Ser Pro Ala Ala Glu Lys Ala Gln Leu Lys Ser Glu Ala Ala Gly Ser Pro Asp Gln Gly Ser Thr Tyr Ser Pro Ala Arg Gly Val Ala Gly Pro Arg Gly Gln Asp Pro Val Ser Ser Pro Cys Gly 

<210> 80

<211> 1653

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<400> 80

atgetgtgtt ettigeteet ligigaatgt etgligetgg tagetggtta igetealgat 60 gatgactgga ttgaccccac agacatgctt aactatgatg ctgcttcagg aacaatgaga 120 aaatctcagg caaaatatgg tatttcaggg gaaaaggatg tcagtcctga cttgtcatgt 180 240 gcigatgaaa tatcagaatg tiatcacaaa citgaticii taacilataa galigatgag 300 tgigaaaaga aaaagagga agactatgaa agicaaagca atcctgttit taggagatac ttaaataaga ttttaatiga agciggaaag ciiggaciic cigalgaaaa caaaggcgat 360 420 algcattatg algcigagat tatccitaaa agagaaacii tgitagaaat acagaagiit cicaatggag aagactggaa accaggtgcc tiggatgatg cactaagtga tattttaatt 480 540 aattitaagi ticatgatti tgaaacatgg aagtggcgal tcgaagattc cittggagtg 600 gatecatata atgigitaat ggiaetiett tgietgetet geategiggi ittagigget 660 accgagetgt ggacataigt acgtiggtac actcagtiga gacgigitti aatcatcage 720 titicigitca gittgggatg gaattggatg tattiatata agctagciit igcacagcat caggetgaag tegecaagat ggagecatta aacaatgtgt gtgecaaaaa gatggaetgg 780 actggaagta ictgggaatg gittagaagt icatggacci ataaggatga cccatgccaa 840 aaatactaig agetetiaet agicaaceet attiggiigg teecaceaac aaaggeaett 900 gcagttacat tcaccacatt tgtaacggag ccattgaagc atattggaaa aggaactggg 960 gaatttatta aagcactcat gaaggaaatt ccagcgctgc ttcatcttcc agtgctgata 1020 attatggcat tagccatcci gagtticigc tatggtgctg gaaaatcagt tcatgtgctg 1080 agacatatag gcggtcctga gagcgaacct ccccaggcac ttcggccacg ggatagaaga 1140 cggcaggagg aaattgatta tagaccigat ggtggagcag gtgatgccga titccattat 1200 aggggccaaa tgggccccac tgagcaaggc ccttatgcca aaacgtatga gggtagaaga 1260 gagatttiga gagagagag igitgaciig agatticaga ciggcaacaa gagcccigaa 1320 gigciccggg cattigatgi accagacgca gaggcacgag agcaicccac ggiggiaccc 1380 agicataaat caccigitti ggatacaaag cccaaggaga caggiggaat ccigggggaa 1440 ggcacaccga aagaaagcag tactgaaagc agccagtcgg ccaagccigt cictggccaa 1500 gacacatcag ggaatacaga aggitcaccc gcagcggaaa aggcccagci caagicigaa 1560 gccgcaggca gcccagacca aggcagcaca tacagccccg caagaggigi ggctggacca 1620 cgtggacag atccggtcag cagcccigi ggc 1653

<210> 81

<211> 2000

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<200>

<221> CDS

<222> (82).. (1734)

<220>

<221> sig peptide

<222> (82).. (135)

<220>

<221> mat peptide

<222> (136).. (1734)

<400> 81

gcggcggcaa gctgtgcgac ctcttctgcg gccggcctgg gcaggtgtct tcctcgagag 60 gcaggcaggg gatcccggac g atg ctg tgt tct ttg ctc ctt tgt gaa tgt 111 Met Leu Cys Ser Leu Leu Leu Cys Glu Cys

-18 -15 -10

ctg	ttg	ctg	gta	gc t	ggt	tat	gc t	cat	gat	gat	gac	tgg	att	gac	ссс	159
Leu	Leu	Leu	Val	Ala	Gly	Tyr	Ala	His	Asp	Asp	Asp	Trp	Ile	Asp	Pro	
			-5					1				5				
aca	gac	atg	ctt	aac	tat	gat	gc t	gc t	tca	gga	aca	atg	aga	aaa	tct	207
Thr	Asp	Met	Leu	Asn	Tyr	Asp	Ala	Ala	Ser	Gly	Thr	Met	Arg	Lys	Ser	
	10					15					20					
cag	gca	aaa	tat	ggt	att	tca	ggg	gaa	aag	gat	gtc	agt	cct	gac	ttg	<b>255</b>
Gln	Ala	Lys	Tyr	Gly	He	Ser	Gly	Glu	Lys	Asp	Val	Ser	Pro	Asp	Leu	
25					30		`			35					40	
tca	tgt	gct	gat	gaa	ata	tca	gaa	tgt	tat	cac	aaa	ctt	gat	tct	t t a	303
Ser	Cys	Ala	Asp	Glu	He	Ser	Glu	Cys	Tyr	His	Lys	Leu	Asp	Ser	Leu	
				45					50					55		
act	tat	aag	at t	gat	gag	tgt	gaa	aag	aaa	aag	agg	gaa	gac	tat	gaa	351
Thr	Tyr	Lys	Ιle	Asp	Glu	Cys	Glu	Lys	Lys	Lys	Arg	Glu	Asp	Tyr	Glu	
			60					65					70			
agt	caa	agc	aat	cct	gtt	ttt	agg	aga	tac	tta	aat	aag	at t	tta	att	399
Ser	Gln	Ser	Asn	Pro	Val	Phe	Arg	Arg	Tyr	Leu	Asn	Lys	Ile	Leu	He	
		75	i				80	)				85	•			
gaa	gct	gga	aag	ctt	gga	ctt	cct	gat	gaa	aac	aaa	ggo	gat	atg	cat	447
Glu	Ala	Gly	Lys	Leu	Gly	Leu	Pro	Asp	Glu	Asn	Lys	Gly	/ Asp	Met	His	
	90	)				95	<b>,</b>				100	1				
tat	gat	gci	gag	g att	atc	ctt	aaa	a aga	gaa	act	ttg	tta	a gaa	ata	a cag	495
Tyr	Asp	Ala	ı Glu	ı Ile	lle	Lei	ı Lys	Arg	Glu	ı Thi	Leu	Lei	ı Glu	ı Ile	e Gln	
105	i				110	)				115	<u>;</u>				120	
aag	g tti	t ct	c aa	t gga	a gaa	gao	t g	g aaa	cca	a gg	gco	tti	g ga	t ga	t gca	543
Lys	s Pho	e Le	u Ası	n Gly	y Glu	ı Ası	o Tri	p Lys	Pro	o Gly	y Ala	a Le	u Ası	p As	p Ala	
				129	5				130	0				13	5	
cta	a ag	t ga	t at	t tta	a att	aa	t tt	t aag	gtt	t ca	t ga	t t't	t ga	a ac	a tgg	591

Leu	Ser	Asp	Ιle	Leu	He	Asn	Phe	Lys	Phe	His	Asp	Phe	Glu	Thr	Trp	
			140					145					150			
aag	tgg	cga	ttc	gaa	gat	tcc	ttt	gga	gtg	gat	cca	tat	aat	gtg	tta	639
Lys	Trp	Arg	Phe	Glu	Asp	Ser	Phe	Gly	Val	Asp	Pro	Tyr	Asn	Val	Leu	
		155					160					165				
atg	gta	ctt	ctt	tgt	ctg	ctc	tgc	atc	gtg	gtt	t t a	gtg	gc t	acc	gag	687
Met	Val	Leu	Leu	Cys	Leu	Leu	Cys	Ile	Val	Val	Leu	Val	Ala	Thr	Glu	
	170					175					180					
ctg	tgg	aca	tat	gta	cgt	t gg	tac	ac t	cag	ttg	aga	cgt	gtįt	tta	atc	735
Leu	Trp	Thr	Tyr	Val	Arg	Trp	Tyr	Thr	Gln	Leu	Arg	Arg	Val	Leu	Ile	
185					190					195					200	
atc	agc	ttt	ctg	ttc	agt	ttg	gga	tgg	aat	t gg	atg	tat	t t a	tat	aag	783
Ile	Ser	Phe	Leu	Phe	Ser	Leu	Gly	Trp	Asn	Trp	Met	Туг	Leu	Tyr	Lys	
				205					210					215		
cta	gc t	ttt	gca	cag	cat	cag	gc t	gaa	gtc	gcc	aag	ate	g gag	сса	tta	831
Leu	Ala	Phe	Ala	Gln	His	Gln	Ala	Glu	Val	Ala	Lys	Met	Glu	Pro	Leu	
			220	)				225	•				230	)		
aac	aat	gte	tg!	t gcc	aaa	aag	ate	gac	t gg	g act	gga	ag	tato	tgg	g gaa	879
Asn	Asn	ı Val	Cys	s Ala	Lys	Lys	Met	Asp	Trp	Thr	Gly	Se	r Ile	Tr	Glu	
		235	5				240	)				24	5			
t gg	g tti	t aga	a ag	t tca	a tgg	aco	ta:	t aag	g ga	t gad	cca	a tg	c caa	a aaa	a tac	927
Tr	) Phe	e Arg	g Se	r Se	r Trp	Thi	r Ty	r Lys	s Ası	p Ası	Pro	Су	s Gl	n Ly:	s Tyr	
	250	0				25	5				260	)				
t a	t ga	g cto	c tt	a ct	a gto	c aa	с сс	t at	t tg	g tt	ggt	с сс	а сс	a ac	a aag	975
Ту	r Gl	u Le	u Le	u Le	u Va	l As	n Pr	o Il	e Tr	p Le	u Va	l Pr	o Pr	o Th	r Lys	
26	5				27	0				27	5				280	
gc	a ct	t gc	a gt	t ac	a tt	с ас	c ac	a tt	t gt	a ac	g ga	g cc	a tt	g aa	g cat	1023
Al	a Le	u Al	a Va	l Th	r Ph	e Th	r Th	r Ph	e Va	.1 Th	r Gl	u Pr	o Le	u Ly	s His	

				285					290					295		
att	gga	aaa	gga	act	ggg	gaa	ttt	att	aaa	gca	ctc	atg	aag	gaa	att	1071
Ile	Gly	Lys	Gly	Thr	Gly	Glu	Phe	Ile	Lys	Ala	Leu	Met	Lys	Glu	Ile	
			300					305					310			
cca	gcg	ctg	ctt	cat	ctt	cca	gtg	ctg	ata	att	atg	gca	tta	gcc	atc	1119
Pro	Ala	Leu	Leu	His	Leu	Pro	Val	Leu	Ile	Ile	Me t	Ala	Leu	Ala	Ile	
		315					320					325				
ctg	agt	ttc	tgc	tat	ggt	gc t	gga	aaa	tca	gtt	cat	gtg	ctg	aga	cat	1167
Leu	Ser	Phe	Cys	Tyr	Gly	Ala	Gly	Lys	Ser	Val	His	Val	Leu	Arg	His	
	330					335					340					
ata	ggc	gg t	cct	gag	agc	gaa	cct	ccc	cag	gca	ctt	cgg	cca	cgg	gat	1215
Ile	Gly	Gly	Pro	Glu	Ser	Glu	Pro	Pro	Gln	Ala	Leu	Arg	Pro	Arg	Asp	
345					350					355		,			360	
aga	aga	cgg	cag	gag	gaa	att	gat	tat	aga	cct	gat	ggt	gga	gca	ggt	1263
Arg	Arg	Arg	Gln	Glu	Glu	Ile	Asp	Tyr	Arg	Pro	Asp	Gly	Gly	Ala	Gly	
	*			365					370		-			375		
gat	gcc	gat	ttc	cat	tat	agg	ggc	caa	atg	ggc	ccc	act	gag	caa	ggc	1311
Asp	Ala	Asp	Phe	His	Tyr	Arg	Gly	Gin	Met	Gly	Pro	Thr	Glu	Gln	Gly	
			380					385					390			
cct	tat	gcc	aaa	acg	tat	gag	ggt	aga	aga	gag	att	ttg	aga	gag	aga	1359
Pro	Tyr	Ala	Lys	Thr	Туг	Glu	Gly	Arg	Arg	Glu	He	Leu	Arg	Glu	Arg	
		395	,				400	)	,			405	i			
gat	gtt	gac	tte	aga	ttt	cag	act	ggc	aac	aag	agc	cct	gaa	gtg	ctc	1407
Asp	Val	Asp	Leu	ı Arg	g Phe	e Gln	Thr	Gly	Asr	Lys	Ser	Pro	Glu	Val	Leu	
	410	١				415	;				420	)				
cgg	gca	tti	t gat	gta	a cca	a gao	gca	a gag	g gca	a cga	a gag	ca	ccc	ace	gtg	1455
Arg	Ala	Phe	e Asp	va Va	l Pro	a Asp	Ala	a Glu	ı Ala	a Arg	g Glu	His	s Pro	Thr	Val	
425	;				430	0				43	5				440	

2000

gta ccc agt cat aaa tca cct gtt ttg gat aca aag ccc aag gag aca 1503 Val Pro Ser His Lys Ser Pro Val Leu Asp Thr Lys Pro Lys Glu Thr 445 450 455 ggt gga atc ctg ggg gaa ggc aca ccg aaa gaa agc agt act gaa agc 1551 Gly Gly Ile Leu Gly Glu Gly Thr Pro Lys Glu Ser Ser Thr Glu Ser 460 470 465 age cag teg gee aag eet gte tet gge caa gae aca tea ggg aat aca 1599 Ser Gln Ser Ala Lys Pro Val Ser Gly Gln Asp Thr Ser Gly Asn Thr 475 480 485 gaa ggt tca ccc gca gcg gaa aag gcc cag ctc aag tct gaa gcc gca 1647 Glu Gly Ser Pro Ala Ala Glu Lys Ala Gln Leu Lys Ser Glu Ala Ala 500 490 495 1695 ggc agc cca gac caa ggc agc aca tac agc ccc gca aga ggt gtg gct Gly Ser Pro Asp Gln Gly Ser Thr Tyr Ser Pro Ala Arg Gly Val Ala 505 510 515 520 gga cca cgt gga cag gat ccg gtc agc ccc tgt ggc tagaggaaca 1744 Gly Pro Arg Gly Gln Asp Pro Val Ser Ser Pro Cys Gly 525 530 ccagcacaaa cgacagcete aagteteett cgagetttat atccatttgg ggatgaagte 1804 tactitigaca gciagcaagg cgacaigcaa cigligilga algalgacag caaticagga 1864 aagacttaaa tatgaaagca aattgaacac atcgggtgtt tgttatcaga aaagagatga 1924 gatgagataa gacttgttta ttgactagcc aatatgtcat taaaattaag gtttaaaaaa 1984

<210> 82

aaaaaaaaa aaaaaa

<211> 35

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> difference

<222> (37).. (45)

<223> XhoI-randam 9mer to synthesize doble strands cDNA

**<400> 82** 

cgattgaatt ctagacctgc ctcgagnnnn nnnnn

<210> 83

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> modified base

<222> (1)

<223> biotin-conjugated ONO56-F1 primer

<400> 83

aacatgaatc tttcgctcgt cctggct

<210> 84

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> modified base

<222> (1)

<223> biotin-conjugated ON034-F1 primer

<400> 84

tgaagcccat cactacatcg ccattacg

<210> 85

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 0X003-F1 primer

<400> 85

caaaacccac aagaaattca ccaaggc

<210> 86

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 0X003-F2 primer

<400> 86

tcaccaagge taacatggtg gcc

<210> 87

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

**<220>** 

<223> 0A052-F1 primer

<400> 87

atgcctagaa gaggactgat tcttcac

<210> 88

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OC004-F1 primer

<400> 88

atgaggaaag ggaaccttct gctgagc

<210> 89

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OCO04-F2 primer

**<400> 89** 

tgagcttcca gagctgtc

<210> 90

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OM017-F3 primer

<400> 90

gggaaatgaa acattictgt aacctgc

<210> 91

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 0M017-F1 primer

<400> 91

atgaaacatt tetgtaacet getttgt

<210> 92

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OM101-F3 primer

**<400> 92** 

tgaagttgca gataatgagg acttacc

<210> 93

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OM101-F1 primer

<400> 93

atgaggactt accattatat accatta

<210> 94

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OM126-F3 primer

<400> 94

aggaaggatg aggaagacca ggctctg

<210> 95

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> modified base

<222> (1)

<223> biotin-conjugated OM160-F1 primer

<400> 95

atgetteagt ggaggagaag acactge

<210> 96

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OMA016-F1 primer

<400> 96

agaaatggtg aatgcctgct ggtgtgg

```
<210> 97
```

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OMB130-F1 primer

<400> 97

tectetgact titettetge aagetee

<210> 98

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OMB142-F2 primer

<400> 98

gcccaaggtc aaggagatgg tacggat

<210> 99

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OMB142-F1 primer

<400> 99

ggagatggta cggatcttaa ggactgtg

<210> 100

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OTB033-F1 primer

<400> 100

tgcactatcc aaaagctcca tgtacac

<210> 101

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

, WO\_\_9918126A1\_I\_>

<223> OTBOO3-F2 primer

<400> 101

ccatgiacac agtgggggc

<210> 102

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OVB100-F1 primer

<400> 102

cactiggigt tigatitace taagcac

<210> 103

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OAF062-F2 primer

<400> 103

gagtttcgta agcaaaatag aggacag

<210> 104

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OAF062-F3 primer

<400> 104

tagaggacag aaatgcagtt catgaac

<210> 105

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OAF075-F1 primer

**<400> 105** 

gacatgaggt ggatactgtt cattgggg

<210> 106

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OAG119-F1 primer

<400> 106

tggcgtgtaa ctatgctcat cattgttc

<210> 107

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OAHO40-F1 primer

<400> 107

ttagcccacc catgttgata gaacaccc

<210> 108

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OAH058-F1 primer

<400> 108

acaatgttgg cctgtctgca agcttgtg

<210> 109

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> modified base

<222> (1)

<223> biotin-conjugated OMO11-F1 primer

<400> 109

gaagtgactc ttcctctagt ttgccac

<210> 110

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> modified base

<222> (1)

<223> biotin-conjugated OMO28-F1 primer

<400> 110

atgaaggaca tgccactccg aattcat

<210> 111

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> difference

<223> OMB092-F1 primer

<400> 111

actcaccigg atccctaagg gcacagc

<210> 112

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OMBO92-F2 primer

<400> 112

agaatgagct attacggcag cagctatc

<210> 113

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OMB108-F1 primer

<400> 113

ctctctccat ctgctgtggt tatggcc

<210> 114

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OMB108-F2 primer

<400> 114

tggttatggc ctgtcgctgg ag

<210> 115

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> modified base

<222> (1)

<223> biotin-conjugated 0T007-F1 primer

<400> 115

aaaatgactc cccagtcgct gctgcag

<210> 116

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> OAGO51-F1 primer

<400> 116

ggaaatgttt acattttigt tgacgtg

<210> 117

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> modified base

<222> (1)

<223> biotin-conjugated OUB068-F1 primer

<400> 117

cactcatgaa ggaaattcca gcgctgc

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP98/04514

A CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 <sup>6</sup> C07K14/47, C12N15/12, C12P2 A61K39/395, A61K38/17, A61F	21/02, C12P21/08, C07K	16/18,
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both nation		1
	S SEARCHED		
Minimum d Int.	ocumentation searched (classification system followed by C1 C07K14/47, C12N15/12, C12P2 A61K39/395, A61K38/17, A61K	21/02, C12P21/08, C07K K48/00	
	tion searched other than minimum documentation to the e		<u>.</u>
Swis	data base consulted during the international search (name as Port/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBISIS (DIALOG)	e of data base and, where practicable, se	arch (erms used) IALOG),
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appr		Relevant to claim No.
X	Okamura, N. et al., "Direct evisynthesis and secretion of p distal caput epididy-mis of be Acta (1995) vol. 1245, No. 2	rocathepsin L in the oar", Biochim Biophys p.221-226	1-10
* Special And docu consist and	her documents are listed in the continuation of Box C.  ial categories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance er document but published on or after the international filing date ment which may throw doubts on priority claim(s) or which is to establish the publication date of another citation or other ial reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ment published prior to the international filing date but later than priority date claimed  ne actual completion of the international search  January, 1999 (27. 01. 99)	"T" later document published after the inte date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the ideocument of particular relevance; the considered novel or cannot be considered when the document is taken alone document of particular relevance; the considered to involve an inventive ster combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent  Date of mailing of the international see 2 February, 1999	ation but cited to understand nvention claimed invention cannot be red to involve an inventive step claimed invention cannot be to when the document is documents, such combination e art family arch report
	d mailing address of the ISA/ panese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile	a No.	Telephone No.	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP98/04514

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.   No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Claims 1 to 10, provided the internal search report covers, among the inventions related to these claims, only those inventions which relate to a polypeptide comprising the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:
Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP98/04514

# Continuation of Box No. II of continuation of first sheet (1)

1 and a process for producing the same, a cDNA encoding the same, a replication or expression vector comprising the cDNA, a host cell transformed with the vector, a monoclonal or polyclonal antibody against the polypeptide, and a pharmaceutical composition containing the polypeptide and/or the antibody.

Concerning claims 1 to 10

According to the disclosure in the description of the present invention, "polypeptides respectively comprising the amino acid sequence represented by SEQ ID NO: 1, 4, 7, ... 76 or 79 or polypeptides respectively comprising the homolog, fragment or homolog of the fragment of the above polypeptides" as set forth in claim 1 and "the polypeptides as set forth in claim 1 respectively comprising the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:1, 4, 7, ... 76 or 79" as set forth in claim 2 are assumed to be polypeptides having 27 kinds of utterly different functions and constitutions, except for the common feature that they are secretory or membrane proteins, and a plurality of such secretory or membrane proteins are well known. Therefore, the fact of being secretory or membrane proteins is not considered special technical features in common among these 27 kinds of polypeptides.

Such being the case, each of the above claims is considered to describe 27 inventions. When the unity of invention is taken into account concerning the 27 inventions based on the above consideration, these polypeptides are considered neither those attaining common purposes nor those having common principal parts, and thus it does not appear that there is a technical relationship among these 27 inventions involving one or more of the same or corresponding special technical features. As a result, claims 1 and 2 are not considered fulfilling the requirement of unity of invention.

For the same reason, the requirement of unity of invention is not considered fulfilled as regards the cDNA as set forth in claims 3, 4 and 5, the replication or expression vector in claim 6, the host cell in claim 7, the process for producing a polypeptide in claim 8, the monoclonal or polyclonal antibody in claim 9, and the pharmaceutical composition in claim

9358

4 B

国際調査報告 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl CO7K 14/47, C12N 15/12, C12P 21/02, C12P 21/08, CO7K 16/18, A61K 39/395, A61K 38/17, A61K 48/00 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int.Cl CO7K 14/47, C12N 15/12, C12P 21/02, C12P 21/08, CO7K 16/18, A61K 39/395, A61K 38/17, A61K 48/00 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの SwissPort/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, WPI(DIALOG), BIOSIS(DIALOG) 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー\* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 1 - 10X Okamura, N. et al. "Direct evidence for the elevated synthesis and secretion of procathepsin L in the distal caput epididy-mis of boar", Biochim Biophys Acta (1995) vol. 1245, No. 2p. 221-226 パテントファミリーに関する別紙を参照。 C欄の続きにも文献が列挙されている。 \* 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 以後に公表されたもの の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 文献(理由を付す) 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 02.02.99 27.01.99

特許庁審査官(権限のある職員)

小暮 道明

電話番号 03-3581-1101 内線 3449

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

第1欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き) 法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成しなかった。  1. [ 請求の範囲 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2. 計求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
特別ページを参照。
10.77
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. 区 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 請求の範囲1-10。但し、該請求の範囲に係る発明の中、配列番号1で示されるアミノ酸配列からなるポリベブチドとその製造方法、それをコードする・c DNA、該 c DNAからなる複製または発現ベクター、該ベクターで形質転換された宿主細胞、該ポリベブチドのモノクローナル抗体またはポリクローナル抗体、該ポリベブチド及び/または抗体を含有する薬剤組成物に関する発明についてのみ、国際調査報告を作成する。 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意  「」 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉(1)) (1998年7月)

#### 第II欄の続き

#### 請求の範囲1-10について

請求の範囲1に記載の「配列番号1, 4, 7, ・・・76または79で示されるアミノ酸配列からなるポリベブチド、またはそのホモローグ、そのフラグメントまたはそのフラグメントのホモローグからなるボリベブチド」、請求の範囲2に記載の「配列番号1, 4, 7, ・・・76または79で示されるアミノ酸配列からなる請求の範囲第1項記載のポリベプチド」は、本願の明細書の記載よれば、分泌もしくは膜蛋白質であることを除いて、27種類の全く相違する機能・構成を有するポリベブチドであると推定され、分泌蛋白質もしくは膜蛋白質は、複数種公知であることから、分泌蛋白質もしくは膜蛋白質であることが、これら27種類のボリベブチドこおける、共通の特別な技術的事項であるとは認められない。

よって、上記各請求の範囲には、1項の中に27の発明が記載されているものと認める。その上で、各27の発明について単一性を考えると、各々のポリベプチドは共通の目的を達成するものとも、共通の主要部を有しているものとも認められず、これらの27の発明に、一又は二以上の同一又は対応する特別な技術的特徴を含む技術的関係があるとは認められない。結局、請求の範囲1及び2は発明の単一性の要件を満たしていない。

また、同様に、請求の範囲3、4、5に記載の「cDNA」、請求の範囲6に記載の「複製または発現ベクター」、請求の範囲7の「宿主細胞」、請求の範囲8の「ポリペプチドの製造方法」、請求の範囲9の「モノクローナル抗体またはポリクローナル抗体」、請求の範囲10の「薬学的組成物」についても、上記理由により発明の単一性を有しない。

THIS PAGE BLANK (USPTO)